Requested Patent: JP3053247A

Title: SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL:

Abstracted Patent: JP3053247; Publication Date: 1991-03-07;

Inventor(s): MORIGAKI MASAKAZU; others: 01;

Applicant(s): FUJI PHOTO FILM CO LTD;

Application Number: JP19890189038 19890721;

IPC Classification: G03C7/38; G03C7/26; G03C7/392;

Equivalents: JP2876079B2;

ABSTRACT:

Priority Number(s):

PURPOSE:To obtain the photographic sensitive material which has excellent spectral absorption characteristics and is improved in the light fastness of dye stuff images by incorporating specific compds. into sliver half

CONSTITUTION: This photosensitive material contains the compd. expressed by formula II and the compd. expressed by formula II in the silver halide emulsion layers contg. the couplers expressed by formula II. In the formula II, R denotes a hydrogen atom or substituent, Za to Zc denote methine, subst. methine, etc.; Y denote a hydrogen atom, a group which is eliminated by the coupling reaction with the oxidant of a developing agent, etc. In the formula III, X1 and X2 denote. SO2- or single bone; R1 denotes and alkly group, etc.; R2 denotes a hydrogen atom, alkly group, etc.; R3 denotes a nalkly group, etc.; R4 denotes a hydrogen atom, etc.; no enotes 0 to 3 integer. In the formula III, R11 and R12 denote an alkly group, alkenyl group, etc.; X denotes -O-, etc.; R14 denotes a hydrogen atom, etc.; R13 denotes a sidyl group, etc.; X denotes -O-, etc.; R14 denotes a hydrogen atom, etc.; R13 denotes a group defined by an alklythio group, etc. or X-R12; m denotes 0 to 4 integer. The excellent spectral absorption characteristics are obtd. and the fastness to light is improved.

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-53247

@Int. Cl. 5 G 03 C

庁内整理番号 識別記号

每公開 平成3年(1991)3月7日

7915-2H 8910-2H Α

塞査請求 未請求 請求項の数 1 (全52頁)

ハロゲン化銀カラー写真感光材料 の発明の名称

②特 顧 平1-189038

頤 平1(1989)7月21日 22年

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会 政 和 补内

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会 夫 瀬 戸 补内

富士写真フイルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地 の出 類 人 会社

### 睭

### ハロゲン化銀カラー写真感光 1. 発明の名称 材料

### 2. 特許請求の範囲

下記一般式 (1) で表わされるカプラーを少な くとも一種会有するハロゲン化銀乳剤層中に一般 式(Ⅱ)で表わされる化合物の少なくとも一種お 4.一種を含有することを特徴とするハロゲン化銀 カラー写直感光材料。

一般式(1)

式中、Rは水素原子または置換基を表わし、 Za、ZbおよびZcはメチン、置換メチン、 = N - または - N H - のいずれかのを表わす。Y は水素原子、現像主薬の酸化体とのカツブリング 反応において離脱し得る基、または置換基を表わ す。ただし、Yが置換基の時、Za、Zb、また は2cのいずれかはメチン基または現像主薬の酸 化体とのカツプリング反応において離脱し得る基 が置換した置換メチン基である。R、Yまたは Za、ZbもしくはZcで2量体以上の多量体を 形成してもよい。

一般式(Ⅱ)

$$(R_4) = \bigcup_{R_2}^{QH} X_1 - N - X_2 - R_1$$

式中、X、およびX。は同一でも異なつてもよ く、それぞれ-C-,-SO:-または単結合を

表わす。ただし、X、とX。が同時に単結合であ ることはない。R」はアルキル基、アルケニル基、 アリール基、ヘテロ環基、アルコキシ基、アルケ ノキシ基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、 アミノ基または置換アミノ基を表わす。R。は水 素原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、 ヘテロ障害、アシル甚またはスルホニル基を表わ

す。 R , はアルキル甚、アリール基、アルコキシ カルボニル甚、アリールオキシカルボニル基また R ,

は一X, - N-X, - R, を表わす。R, はハロ ゲン原子、ヘテロ環基またはR, で定義した基を 表わす。 n は 0 ~ 3 の整数を表わす。 n が 2 ~ 3 の時、複数の R, は 同一でも異なってもよい。 こ こで、R, とR、、R, とR、、R, とR、、R, とR、、複数の R, の うち互いにオルト位にある 基が互いに結合して 5 ~ 7 負徴を形成してもよい。

一般式(目)

式中、RiiおよびRiiはアルキル基、アルケニ ル基、アリール基またはヘテロ環境を表わす。X

R:は
は-O-または-N-を表わす。R:は水素原子
またはR:いで定義した基を変わす。R:はアルキ
ルチオ藻、アリールチオ薬、R:いで定義した基ま

収の少ない鮮やかな色素が必要である。特にマゼンク色素の場合、400~450nm付近に訓唆 収を育する5ーピラゾロンアソメトシ農素り 10.630号、432号、同第4.500.630号、特公昭47-27411号、特間 昭59-171956号、同60-33552号、同60-43653号およびリサーチ・ディスクロージャー強24626帯に記載のピラゾロアソール系マゼンタカプラーから得られる色素の方が 作利である。

しかしながら、これらのピラゾロアゾール系マゼンタカブラーをハロゲン化銀カラー写真感光材料で使用すると5-ピラゾロン系マゼンタカブラーと比較して光堅牢性が書しく思い。

本発明者等は特定の構造を有する化合物がビラ ゾロアソール系マゼンタカブラーから得られるマ ゼンク画像の光堅半性の改良に効果があることを 見出し、米国特許第4.588,678号、同第 4.735,893号、欧州公開特許第218, 266号、同第288,321号、特開解62 たは-X-R.1を表わす。如は0~4の整数を表 わす。 mが2以上の時、複数のR.1は互いに同一 でも異なってもよい。またR.1とR.1、R.1とR.、 R.1とR.、 R.1とR.、 R.1とR.、 R.1とR.、 複数のR.1のうち互いにオルト位にあるR.1どう しがそれぞれ互いに結合して5~7 貞環を形成し てもよい。

## 発明の詳細な説明 (産業トの利用分野)

本発明はハロゲン化級カラー写真感光材料に関するものであり、更に詳しくは分光吸収特性に優れ、光堅率性が著しく改良されたハロゲン化級カラー写真感光材料に関するものである。

### (従来技術)

一般にハロゲン化銀カラー写真感光材料を写真 処理して得られる色像は芳香族第一級アミン現像 主薬の酸化体とカブラーの反応によって形成され たアゾメチン色素またはインドアニリン色素から 成る。

色再現性の良いカラー写真画像を得るには副吸

### 92945号等で提案してまた。

・しかしながら、現使処理して生じた鬼色領域の うち、色素濃度の高い高発色域ではこれらの化合 的によつて著しく光壁率性が改良されるが、低濃 度発色域ではあまり改善されず不十分であること がわかつた。しかも低濃度発色域ではマゼンタの 光壁率性がイエロー、シアンと比較して悪く、保 存経時でこれら三色のカラーバランスが変化し、 程覧的にマゼンタの退色がさらに強調されること がわかつた。

一方、2-アンルアミノまたは2-スルホンアミドフェノール化合物を5-ビジゾロン系デモンノー サカブラーの運色的止に使用することが欧州公開 特許算176年のでは、100円 - 25755号、同62-27737号、同62-- 27739号、同62-175748号等に提案されている。

しかしながら、これらの特許に具体的に記載されている化合物は分散変定性、発色性、色相に対しては効果を示すものの、光堅単性に対してはなの良効果は不十分であった。特に欧州公園特許 第176845号に記載されている化合物はイエローの光堅単性改良効果に優れるが、5ーピラゾロン系マゼンタカプラーに対しては防止剤のないイエロー、シアン波にも改善されず不十分である。しからピラゾロアゾールに対してはさらに効果が

### (発明が解決しようとする課題)

本発明の第一の目的は分光吸収特性に優れ、色 再現が良く、かつ色素面像の光堅率性が著しく改 曳されたハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供 することにある。

本発明の第二の目的は色素濃度の高い高発色濃 度域と低発色濃度域の退色速度が描う、すなわち、 本発明の第三の目的はイエロー、マゼンタ、シ アンの三色の退色においてカラーバランスが変化 しないハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供す ることにある。

発色濃度減全域にわたつて退色のパランスが変化

しないハロゲン化銀カラー写直感光材料を提供す

本発明の第四の目的は光、熱、温度に対して白 地部分のイエローステイン、著色ステインの発生 の少ないハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供 することにある。

### (課題を解決するための手段)

ることにある。

本発明者等はさらに協力的に種々の検討を重ねた。その結果、一般式(II)で表わされる化合物に対して公知のフェノール、ハイドロキノン系連色紡止剤を併用すると、一般式(II)で表わされる化合物を単独で使用した場合と比較し、発色温度域をはあれたった光繁年性が劣るか、または低度速域では光彩率性が改良されても高強色温度域では光彩率性が改良されても高強的に一般域では選ばた光彩率性が改良されても高強的に一

較式(車)で表わされる化合物は高発色濃度域の 光態率性を悪化させずに低発色濃度域の堅率性を 大巾に向上させることができることを見出し本発 明を完成させるに到った。

すなわち、下記一般式(I)で表わされるカブ ラーを少なくとも一種含有するハロゲン化製乳剤 値中に一般式(II)で表わされる化合物の少なく とも一種および一般式(II)で表わされる化合物 の少なくとも一種を含有させることにより前途の 目的が達成されることがわかつた。

一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y \\
2a
\end{array}$$

式中、Rは水素原子または置換基を表わし、 Za、ZbおよびZcはメチン、置換メチン、 =Nーまたは=NH=のいずれかの基を表わす。 Yは水素原子、現産主薬の酸化体とのカップリン グ反応において潜舵し得る基、または面換基を表 わす。ただし、Yが魔換系の時、Za、Zb、または Z cのいずれかはメチン基または現像主漢の 酸化体とのカップリング反応において難跳し得る 基が震換した震換メチン基である。R、Yまたは Za、ZbもしくはZcで2量体以上の多量体を 形成してもよい。

一般式(II)

式中、X: およびX: は同一でも異なつてもよく、それぞれ-C-,~SO:-または単結合を 0

表わす。ただし、X,とX,が同時に単結合であることはない。R,はアルキル基、アルケニル基、アリール基、クテロ環基、アルコキン基、アルケノキシ基、アリールオキン基、ヘテロ環オキン基、アミノ基または健康フェノ基をわす。R,は水素原子、アルキル基、アルケニル基、ペテロ環基、アシル基まははスルホニム基を変わ

す。 R , はアルキル蒸、アリール蒸、アルコキシ カルボニル蒸、アリールオキシカルボニル基また

は一X、一N・X: -R、を表わす。R. はハロゲン原子、ヘテロ魔基またはR. で定義した基を表わす。nが2~3の時、複数のR. は同一でも異なってもよい。ここで、R. とR: 、R. とR: 、、R. とR: 、、R. とR: 、、R. とR: 、、R. とR: 、、R. とR: 、 R. 及のR: のうち互いにオルト位にある 基が互いに詰合して5~7 負煙を形成してもよい。一般次(四)

式中、R:」およびR:。はアルキル基、アルケニル差、アリール差またはヘテロ環基を表わす。X

(Ie)

(Ia)から(Ie)までの一般式における顧 携基を存解に説明する。R、R、F およびFP は、 脂肪镁基、芳香镁基、複素環基またはカップリン グ雅股基を表わし、これらの基はさらに、アルキ ル法、アリール基、複素環基、アルコキン基(例 えば、メトキン、2 - メトキンエトキン)、アリ ールオキン派(例えば、2、4 - ジーtert 一般式 (I) で表わされるカプラーのうち、好 ましいものは一般式 (Ia) 、 (Ib) 、 (Ic) 、 (Id) および (Ie) で表される。

アミルフエノキシ、2-クロロフエノキシ、4-シアノフエノキシ)、アルケニルオキシ基(例え ば、2-プロペニルオキシ)、アシル基(例えば アセチル、ペンゾイル)、エステル基(例えば、 ブトキシカルボニル、フエノキシカルボニル、ア セトキシ、ペンゾイルオキシ、プトキシスルホニ ル、トルエンスルホニルオキシ)、アミド基(例 えば、アセチルアミノ、メタンスルホンアミド、 ジプロビルスルフアモイルアミノ)、カルバモイ ル基(例えば、ジメチルカルバモイル、エチルカ ルパモイル)、スルフアモイル基(例えば、ブチ ルスルフアモイル)、イミド基(例えば、サケシ ンイミド、ヒダントイニル)、ウレイド基(例え ば、フエニルウレイド、ジメチルウレイド)、脂 肪族もしくは芳香族スルホニル基(例えば、メタ ンスルホニル、フエニルスルホニル)、脂肪族も しくは芳香族チオ基(例えば、エチルチオ、フエ ニルチオ)、ヒドロキシ蒸、シアノ蒸、カルボキ **シ基、ニトロ基、スルホ基、ハロゲン原子などか** ら選ばれた基で置換されていてもよい。R、R′、 および R ' はさらに R ''' O - 、 R ''' C - 、 R ''' C 0 0 0

素原子、ハロゲン原子、シアノ基、イミド基であってもよい。(R‴は、アルキル基、アリール基 および複素理基を参わす)。

R、R′およびR′はさらに、カルバモイル基、 スルフアモイル基、ウレイド基またはスルフアモ イルアミノ及であつてもよく、これらの基の産業 原子はR~R′に対して許容された躍換基で置換 されていてもよい。これらのうち、アルキル基、 分岐アルキル基、アリール基、アルコキン基、ア リールオキン基、ウレイド基等が好ましい。

Yは一般式(I)で定義された基を表わし、Y で表わされる置換基はR、R′またはR°と問義 の基である。

Yが現像主薬の酸化体とのカップリング反応に おいて離脱し得る基(以下、カップリング離脱基

とよぶ)を表すとき、該カツブリング離脱基は酸 素、窒素もしくは硫黄原子を介してカツブリング 活性炭素原子と脂肪疾基、芳香疾基、複素環基、 脂肪族・芳香族も1.くは複巻覆スルホニル基、粉 筋族・芳香族もしくは複素環カルボニル基とを結 合するような基、ハロゲン原子、芳香添アゾ基な どであり、これらのカップリング離脱基に含まれ る脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基は、R~ R" で許容される関係其で関係されていてもよい。 カツブリング離脱基の具体例を挙げると、ハロ ゲン原子(例えば、フツ素原子、塩素原子、臭素 原子)、アルコキシ基(例えば、エトキシ、ドデ シルオキシ、メトキシエトキシ、メトキシエチル カルバモイル、カルボキシプロピルオキシ、メチ ルスルホニルエトキシ)、アリールオキシ基(例 えば、4-クロロフエノキシ、4-メトキシフエ ノキシ、4-カルボキシフエノキシ)、アシルオ キシ薤(例えば、アセトキシ、テトラデカノイル オキシ、ペンゾイルオキシ)、脂肪落ちしくは等 香族スルホニルオキシ蒸(例えば、メタンスルホ

ニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ)、アシ ルアミノ葉(例えば、ジクロロアセチルアミノ、 ヘプタフルオロプチルアミノ)、脂肪族もしくは 芳香族スルホンアミド基(例えば、メタンスルホ ンアミド、ロートルエンスルホンアミド)、アル コキシカルポニルオキシ蕉、(例えば、エトキシ カルボニルオキシ、ペンジルオキシカルボニルオ キシ)、アリールオキシカルポニルオキシ基(例 えば、フエノキシカルボニルオキシ)、脂肪族・ 芳香族もしくは復業環チオ基(例えば、エチルチ オ、フエニルチオ、テトラゾリルチオ)、カルバ モイルアミノ基(例えば、N-メチルカルパモイ ルアミノ、N-フエニルカルパモイルアミノ)、 5日もしくは6日の含窒素挨素環基(例えば、イ ミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラ ゾリル、1, 2-ジヒドロ-2-オキソ-1-ビ リジル)、イミド蒸(例えば、スクシンイミド、 ヒダントイニル) 芳香族アゾ基 (例えば、フエニ ルアゾ)などがある。本発明のカップリング難脱 基は、現像抑制剤、現像促進剤、脱銀促進剤等の

写真的有用基を含んでいてもよい。これらのうち、 ハロゲン原子とアリールチオ基は特に好ましい。 一般式 (I a) ~ (I e) で表わされるカブラ ーのうち、本発明の効果の点で一般式 (I c) と (I d) で表わされるものが好ましい。 以下に一般式 (I) で表わされるカブラーの具

体例を示す.



M-6

Ochconh C, Ha, 10 NH C d C d C d C d C d C d C d
CH. O C & C. H., (t)  CHCH: NHCOCO C C. H., (t)  CH. C. H., (a)  M-8
OC. H. OC

	>	8	н в	-0 -(O)-ca,
	R	-CRGR,81851 - COC,81 + COC,81	$\begin{array}{c} \text{COII, CO, Co, B}_{1,C}(a) \\ -\text{COCII, MSSO}_{1} + \overbrace{\bigcirc \bigcirc \bigcirc }_{C,B,\gamma}(a) \\ \downarrow \\ C,B,\gamma \\ C,B,\gamma \\ \end{array}$	$C_{i,R_{i}}$ (1) $C_{i,R_{i}}$ (1) $C_{i,R_{i}}$ (1) $C_{i,R_{i}}$ (2) $C_{i,R_{i}}$ (1) $C_{i,R_{i}}$
Ì	æ	- °C	ᄺ	-0'('50)
- {	化合物	M - 9	M - 10	N -

化合物	α	'n	>
M-12	*iso	(C.H.,	-S -S.A.
M-13	Gi-	-CKCI-NISO1 - CC-II -	8
м-14	स ख	CB3 $C_{4,8,1}(t)$ $C_{4,8,1}(t)$ $C_{4,8,1}(t)$ $C_{4,8,1}(t)$ $C_{4,8,1}(t)$	म <b>ह</b> र
M I IS	4 度	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	구 (6)

M-16			
	- 03'-	-Cichello (a)	5
21-PG	न ख	-CHCR.HICO-	<b>각</b> ☞
))   81-ж	O)-031'31'0-	-Ct.Ct.wition, OCt. (Ct.Ct.)	-s Oc.8.
M-19	CH,CH,0-	구 10	H EE

	٨	-S -OS.R. (0)	8
The state of the s	'n,		CS-R1-160
	o:	* (C) - 0(CH2) -0 - , (C) - 201/H - * , (C) - 201/H - *	000k1
	다무워	82-7	4-21

	>-	8	구 100	ᄲᅋ	<u>छ</u> न्य
	R	80 (C)-50, (C)-04-41, (C)-(C)-04	(a)C, II.13 CHCIA, SO(CH.L)	C.S., (C)	CH <sub>3</sub> -CH- CH <sub>2</sub> -KHSO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
Ĺ	æ	CAs—	7 8	G1, CII-	M - 25 - (CB-CB <sub>1</sub> )-y-y-(CB <sub>1</sub> -C)-y-y- CBCCB <sub>1</sub> CB <sub>2</sub> CC <sub>3</sub> CBB <sub>2</sub>
	化合物	M-22	M-23	M - 24	M - 25

化合物	æ	'n	>-
M-26	-0-{(()	COAL, 34850, COAL,	Ü
M-27	G,-	Cis.  (G) - Cis.  (s) - Cis.  (s) - Cis.  (s) - Cis.	시 19
M - 28	- Jr (CE3)	$G_1$ $G_2$ $G_3$ $G_4$	된

M - 31

本発明に用いられる一般式(1) で扱わされる ビラゾロアゾール系マゼンタカブラーの具体例お よび合成法等は、特問昭59-1825485号、 同60-43659号、同59-171956号、 同60-33552号、同60-172982号、 同61-292143号、同63-231341号、同63-23128日、 号、同63-291058号、米国特許第3.0 61,432号、同64728,598号写に記載されている。

M-32

一般式 (Ⅱ) で扱わされる化合物をさらに詳細 に説明する。

または単結合を表わす。ただし、X,とX,が同 時に単結合であることはない。R,はアルキル塔 (直鎖、分枝傾もしくは環状の悪がもしくは無温 後のアルキル基で、例えばメチル、エチル、イン プロピル、tertープチル、オクチル、デンル、 オクタデンル、シクロヘキシル、ベンジル)、ア ルケニル基(例えばビニル、アリル、オレイル、 シクロヘキセニル)、アリール基(例えばフエニ ル、ナフチル)、ヘテロ環基(酸素原子、窒素原 子、イオウ原子、リン原子の少なくとも一個の原 子が環構成原子として組み込まれた5~7員環状 のヘテロ環基であり、例えばピペラジル、ピペリ ジル、モルホリニル、チエニル、フリル、ピリジ ル、ピラゾリル、トリアジニル、クロマニル、ア ゼピニル)、アルコキシ基(例えばメトキシ、エ トキシ、イソアミルオキシ、シクロヘキシルオキ シ、オクチルオキシ、ドデシルオキシ、ヘキサデ シルオキシ、オクタデシルオキシ、ベンジルオキ シ)、アルケニルオキシ基(例えばビニルオキシ、 アリルオキシ、シクロヘキセニルオキシ)、アリ ールオキシ (例えばフエノキシ、ナフトキシ)、 ヘテロ環オキシ基(酸素原子、窒素原子、イオウ 原子、リン原子の少なくとも一個の原子が環構成 原子として組み込まれた5~7員環状のヘテロ環 オキシ基で例えばテトラヒドロフラニルオキシ、 テトラヒドロピランー 2 ーイルオキシ、ピラジニ

ルオキシ、トリアジニルオキシ、クロマンー6-イルオキシ)、アミノ基または置換アミノ甚(置 機器としては例えばアルキル基、アルケニル基、 アリール基、ヘテロ環基、アシル基、スルホニル 基)を表わす。R。は水素原子、アルキル基(直 鏡、分紡鎖または環状のアルキル基で例えばメチ ル、エチル、イソプロピル、tert-ブチル、 ヘキシル、オクチル、デシル、トリデシル、シク ロヘキシル、オクタデシル、ベンジル)、アルケ ニル基(例えばビニル、アリル、オレイル、シク ロヘキセニル)、アリール基(例えばフエニル、 ナフチル)、ヘテロ環基(酸素原子、窒素原子、 イオウ原子、リン原子の少なくとも一個の原子が 環構成原子として組み込まれた5~1員環状のへ テロ環基であり、例えばピペラジル、ピペリジル、 モルホリニル、チエニル、フリル、ピリジル、ピ ラゾリル、トリアジニル、クロマニル、アゼピニ ル)、アシル基(例えばアセチル、ミリストイル、 ステアロイル、アクリロイル、ベンゾイル)また はスルホニル甚(例えばメタンスルホニル、オク

タンスルホニル、ペンゼンスルホニル、トルエンスルホニル)を表わす。 Ra はアルキル基(直傾、分岐対策とは環域のアルキル基でメチル、エチル、ソプロビル、 tertーブチル、tertーオクチル、secーデシル、ペンクル)、アリール基(例えばフェニル、ナフチル)、アルコキシトルボニル基(例えばメトキシカルボニル、ブトキウルボニル、ベキサデシルオキンカルボニル、、キャデシルオニカル、アトコール・アトルカルボニル、スキャブシルボニルを、例えばフェニルオトンカルボニル、2、4 ージーtertーアミルフェノキシカルボニル、2、4 ージーtertーアミルフェノキシカルボニル、2、4 ージーtertーアミルフェノキシカルボニル、2、4 ージーtertーアミルフェノキシカルボニル、ナーフャルボーンカルボニル、フェノキシカルボニル、ナフテルボキシカルボニ

 環状のヘテロ電塞であり、例えばピペラジル、ピペリジル、モルホリニル、チエニル、フリル、ピリソル、モラゾリル、トリアジニル、クロマニル、フゼピニル)またはR、で定義した基を表わす。
ロはつ~3の整数を表わず。か2~3の時、複数のR、は同一でも異なつてもよい。ここでR、とR、、R、とR、、R、とR、、機数のR、のうち互いにオルト位にある基が互いに結合して5~7員環を形成してもよい。
一般式(目)で表わされる化合物のうち、本発明の効果の成世下記一般式(目)で表わされる化合物のうち、本発明の効果の成世下記一般式(目)で表わされ

明の効果の点で下記一般式(Ⅱ - a)で表わされる化合物が好ましい。

一般式 (Ⅱ-a)

式中、R, R, およびnは一般式(II) で定 義した意味を表わす。X, は-C-または-SO, - を扱わす。 P. はアルキル基、アリール基または R.

| -N=X』-R』を表わし、R、はR』で定義し た基を表わす。

一般式(II-a)で表わされる化合物のうち、特にX,が-C-である場合が好ましい。

一般式 (Ⅲ) で表わされる化合物をさらに詳細 に説明する。

一般式 (Ⅲ) においてR ... およびR ... は一般式 (Ⅱ) のR ... と同じ意味でアルキル基、アルケニ ル基、アリール基、ヘテロ環基を扱わす。 X は

チオ基 (例えばメチルチオ、エチルチオ、イソア ミルチオ、シクロヘキシルチオ、オクチルチオ、 ヘキサデシルチオ、オクタデシルチオ、ペンジル チオ)、アリールチオ基 (例えばフエニルチオ、 ナフチルチオ)、R.17で乗した被言たは

41 - / H L \

一般式 (II-c)

一般式 (Ⅲ-d)

- X - R.; を扱わす。mは0~4の整数を扱わす。 mが2以上の時、複数のR.; は互いに同一でも異 なつてもよい。またR.; とR.; 、R.; とR.; 、R.; とR.; 、R.; とR.; 、R.; とR.; 、R.; とR.; 、 複数のR.; のうち互いにオルト位にあるR.; どう しがそれぞれ互いに結合してS~7 異環を形成し てもよい。

一般式(目)で表わされる化合物のうち、本発明の効果の点で-X-Riが-ORiに対してオルト位またはパラ位にある化合物が好ましい。

さらに好ましくは下記一般式 (Ⅲ - a) ~ (Ⅲ - e) で表わされる化合物である。

-般式 (II-a)

- 40 式 (Ⅲ - e)

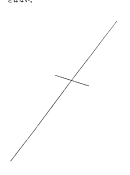
一般式(Ⅲ-a)~(Ⅲ-e)において R、、、 R、 I および R 、 I は互いに同一でも異なってもよく、それぞれアルキル基、アルケニル基またはアリール基を扱わし、R、 I はように 木来原子を扱わす。 R 、、R、 I および R、 I は互いに同一でも異なってもよく、それぞれ、 大来原子、アルキル基またはアリール基を表わす。 R、 I および II は一般式(Ⅲ)で定義したと同じ意味を表わす。 m、 は 0~3の整数を表わし、 ℓ は 0~2 の整数を表わっ。 m、 m、 I のそれぞれが 2 以上の時、複数の R、 I は同一でも異なってもよい。

一般式(〒-b)において尺」とRっが互いに 結合して5~6員環を形成してもよく、一般式 ( $\Pi-d$ )および( $\Pi-e$ )において $R_{11}$ と $R_{12}$ 、 $R_{13}$ と $R_{14}$ 、 $R_{14}$ と $R_{15}$ が互いに結合して $5\sim6$  員環を形成してもよい。

一般式(目-a)~(目-e)で表わされる化合物のうち、さらに好ましい化合物は一般式(目a)~(目-c)で表わされる化合物である。

一般式(II)および(II)で定義した各基のうち、アルキル、アリールまたはなテロ関係を有する基はさらに関接基で関接されて、アルケニル基、アルケニル基、アルケニル基、アルケニル基、アルケニルチオ基、アルケニルチオ語、アリール本本基、アルケニルチオ語、アリールオ本。ステロ関チオ基、アーステロス・マリールオスを、アリールオスを、アリールが大き、アリールが大き、アリールが大き、アリールが大き、アリールが大き、アリールが大き、アリールが大き、アリールを、ステロス・ストロ基、アレルス・ストロ基、フルフイニル基、スルフドールを、エステル森などがある。

以下に一般式(Ⅱ) で表わされる化合物の具体 例を示すが、これによつて本発明が限定されることはない。



 $(\Pi - 2)$ 

$$(II-4\,0) \hspace{1cm} \underbrace{\begin{array}{c} OCH \\ N \\ CH \end{array}}_{CH_1} \hspace{1cm} \underbrace{\begin{array}{c} OCH \\ (III-1) \\ OCH \end{array}}_{CH_1} \hspace{1cm} \underbrace{\begin{array}{c} OCH \\ C \\ CH_1 \end{array}}_{OCH_1} \hspace{1cm} \underbrace{\begin{array}{c} OCH \\ CH_1 \end{array}}_{CH_1} \hspace{1cm} \underbrace{\begin{array}{c} OCH \\ CH_1$$

州公明特許第176845号に記載の方法または それに準じた方法で合成することができる。 以下に一般式 (皿) で表わされる化合物の具体

例を示すが、これによつて本発明が限定されることはない。

$$(III-2.0) \\ CH_1 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH_5 \\ CH_6 \\ CH_7 \\ CH_8 \\ CH$$

$$(III-2\ 2) \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_1}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_1}Q_{b_2} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_1}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_1}Q_{b_2} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_1}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_1}Q_{b_2} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_2}Q_{b_3} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_1}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_2}Q_{b_3} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_2}Q_{b_3} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_2}Q_{b_3} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_3}Q_{b_4} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_4}Q_{b_5} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_1\ O\ Q_{b_5}Q_{b_5} \qquad (III-2\ 5) \qquad {}^{\omega_2}C_1\ H_2\ O\ Q_{b_5}Q$$

本発明の一般式(目)で表わされる化合物は米 国特所第4,360,589号。関第4,332, 836号、同第4,155,765、同第4, 483,918号に記載の方法またはそれに単じ た方法で容易に合成することができる。

本発明の一般式(II) および(III)で表わされる化合物の添加量はそれぞれカプラー 1 モル当り 1×10<sup>-1</sup>~10 モルが評ましく、より好ましくは3×10<sup>-1</sup>~5 モルである。これより少ないは未発明の効果を奏しにくく、多いと発色反応に阻害を起こしたりする。一般式(II) と(III)で表わされる化合物の組合せて使用する比率(一般式(II)/一般式(III) 10<sup>-1</sup>~1×10<sup>-1</sup>が好ましく、より好ましくは0.1~10である。本発明において、さらに紫外線吸収利の少なくとも一種と組合わせて使用すると本発明の効果をいつそう高かる事ができる。

紫外線吸収剤は任意の層に添加することができる。好ましくは、本発明で使用するシアンカプラ 一含有層中又は隣接層に紫外線吸収剤を含有せし める。本発明に使用しうる無外線吸収制は、リサーチ・デイスクローンサー起版 1 7 6 4 3 の第頃 の C 項に列挙されている化合物群であるが、 好ましくは下記の一般式 (UV) で表わされるベンゾトリアソール誘環体である。

式中、R.1、R.1、R.1、及びR.1は間 一又は異なっていてもよく、水素原子または環境 基を表わす。この環境基としては、一般式 [1 a ~1 a) で総明したた、R.7 およびR.7 で定義し た環境基が適用される。R.1とR.1は円度して炭 素原子やなな5.7をしくは6月の万春族原を形成 してもよい。これ6の基や芳香族環は環境基でさ らに環像されていてもよい。

上記一般式 (UV) で表わされる化合物は、単 独または2様以上を混合使用できる。以下に本発 明に於て使用しうる葉外線吸収剤の代表的な化合 物例を記す。これらの化学接流式中。

 特に好ましくは 5 × 1 0 <sup>--1</sup> モル/ ㎡ ~ 1 . 5 × 1 0 <sup>--3</sup> モル/ ㎡ の範囲に設定される。

現像処理後のカラー写真感光材料の額中に残存 する処理施成分、位かでも特に男客族アミン系現 像薬によって処理後の保存中に着色ステインが免 する。本発明ではこの著色ステインの発生をする。本発明ではこの著色ステインの発生を 止するために(D)または②で定義される化合物を単 触またはそれらを併用して使用すると好ましい。 本発明の一般式(I)~(II)で表わされる化合 物の値かとことにより保存性改良効果がいつそ う改設される。

- (1) 発色現像処理後にカラー写真感光材料中に 残存する芳香族アミン系発色現像薬と化学結 合して化学的に不活性で実質的に無色の化合 物を生成する化合物
- (2) 発色現像処理後にカラー写真感光材料中に 残存する芳香族アミン系発色現像薬の酸化体 と化学結合して化学的に不活性で実質的に無 色の化合物を生成する化合物
- (1)で定義される化合物のうち、好ましい化合物

は p - アニンジンとの二次反応速度定数 k 。(トリオクチルフオスフェート中 8 0 で)が l .0  $\ell$   $\ell$   $\ell$  sec.  $\ell$  1 × 1 0  $\ell$   $\ell$  sec. である化合物である。この速度定数は欧州公開特許第25 8 6 6 2 号に記載の方法で測定することができる。このような化合物のより ffましいものは下記一般式(E-II)または(E-II)で表わすことができる。

一般式 (E - Ⅱ)

式中、R. およびR. はそれぞれ脂肪族基、秀 各族落またはヘテロ環基を表わす。nはlまたは 0を表わす。Aは汚香族アミン系現像薬と反応し て化学結合を形成する基を表わし、Xは芳香族ア ミン系現像主薬と反応して離除する基を表わす。 Bは水素原子、脂肪族基、汚春族基、ヘテロ環基、 アシル基またはスルホニル基を表わす。 Y 世界香

以下に前記の(1)または(2)で定義される化合物の 代表例を示すが、これによって本発明に使用され る化合物が限定されるものではない。

族アミン系現像主薬が一般式(E-Ⅱ)で表わされる化合物に対して付加するのを促進する基を表わす。ここでR・・とX、YとR・・またはBとが互いに結合して環状構造となつてもよい。

残存する芳香族アミン系現像主薬と化学結合す る方式のうち、代表的なものは置換反応と付加反 応である。

(2)で定義される化合物のうち好ましいものは一 般式 (F) で表わすことができる。

# 一般式 (F)

### R - Z

式中、Rは脂肪族基、芳香族落またはヘチロ環 基を表わす。 Zは求核性の基または感光材料中で 分解して求核性の基を放出する基を表わす。

一般式(F)で表わされる化合物は 2 がPearson の求核性 \* C H , I 値 (R , G , Pearson , et a & , J , Amer, Chea, Sec., <u>9 0</u> , 3 1 9 (1 9 6 8 ) が 5 以上の基かまたは悪光材料中で分解して \* C H , I 値が 5 以上の基を放出する基が好ましい。

### (E-4)

る点で好ましい。

耐配の(I)または(3)で定義される化合物のうち、 低分子量のもの、もしくは水にとけやすいものは 現像処理工程の処理沿中に添加し感光材料中に取 り込ませてもよい。 好ましくは感光材料を製造す る段階で感光材料やに添加する方法である。

一方、一般式 (G) で表わされる化合物は用いるカプラーとともに感光材料を製造する段階で感光材料を製造する段階で感光材料中に添加するのが好ましい。

前記の(1)または(2)で定義される化合物の添加量 はカプラー1 モル当り 1 × 1 0 <sup>-1</sup>~ 1 0 モルが好 ましく、より好ましくは 3 × 1 0 <sup>-1</sup>~ 5 モルであ

本発明のカラー写真感光材料は、支持体上に青 感性ハロゲン化処乳剤層、緑感性ハロゲン化超乳 剤層および赤感性ハロゲン化現乳剤層を少なくと も一層可つ塗設して構成することができる。一般 のカラー印画版では、支持体上に前出の顔で塗設 されているのが増進であるが、これと異なる順件 であっても良い。また、赤外感光性ハロゲン化組 (F - 6) SON NHN = C CH, CH, CH, CH,

前記の(I)または(2)で定義される化合物の他の好ましい化合物例および合成法は米国特許第4,7 04,350号、同4,770.9837号、欧州 公開特許第230,048号、同第255,72 2号、同第258,662号、同第277,58 9号、同第298,321号等に記載されている。 前記の(I)または(2)で定義される化合物はそれぞ れ異独で使用しておよいが併用すると効果が需要

乳剤層を前記の乳剤層の少なくとも一つの勢りに 用いることができる。これ等の感光性乳剤層には、 それぞれの波長域に感度を有するハロゲン化現乳 剤と、感光する光と補色の関係にある色素一すな わち青に対するイエロー、練に対するマゼンタそ して赤に対するシアンーを形成する所謂カラーカ ブラーを含有させることで減色法の色再現を行う ことができる。ただし、感光層とカブラーの発色 色相とは、上記のような対応を持たない構成とし

本発明に用いるハロゲン化製乳剤としては、実質的に沃化製を含まないば臭化患もしくは塩化炭 よりなるものを好ましく用いることは、沃化乳合作 取りなるものを好ましく用いることは、沃化乳合作 がは1をルル以下、好ましくは0、2モルル以下、のことを含う。乳剤のハロゲン組成は粒子間で更なっていても等しくでも良いが、粒子間で等しいハロゲン組成を有する乳剤を用いると、を配子の性の質にすることが容易である。また、ハロゲン化型乳剤粒子内部のハロゲン制度分布につか ては、ハロゲン化銀粒子のどの部分をとつても組 成の等しい所謂均一型構造の粒子や、ハロゲン化 銀粒子内部のコア (芯)とそれを取り囲むシエル (粉) (一層または複数層) とでハロゲン組成の 異なる所謂積層型構造の粒子あるいは、粒子内部 もしくは去面に非層状にハロゲン組成の異なる部 分を有する構造(粒子表面にある場合は粒子のエ ツジ、コーナーあるいは面上に異組成の部分が接 会した機造)の粒子などを適宜選択して用いるこ とができる。高感度を得るには、均一型構造の粒 子よりも後二者のいずれかを用いることが有利で あり、耐圧力性の面からも好ましい。ハロゲン化 銀粒子が上記のような構造を有する場合には、ハ ロゲン組成において異なる部分の境界部は、明確 な境界であっても、組成差により混晶を形成して 不明確な境界であつても良く、また積極的に連続 的な構造変化を持たせたものであつても良い。 これ等の塩臭化銀乳剤のハロゲン組成については 仟章の単化鍵/塩化銀比率のものを用いることが いきる。この出率は目的に応じて広い範囲を取

り得るが、塩化銀比率が2%以上のものを好まし く用いることができる。

また、迅速処理に適した感光材料には塩化鍛含 有率の高い新洲高塩化銀乳剂が好ましく用いられる。これ等高塩化銀乳剂の塩化銀合有率は90 セルル以上が好ましく、95モルが以上が更に好ましい。

こうした高塩化製乳剤においては臭化製品を程 を先に述べたような簡状もしくは非糖状にハロゲン化銀粒子内部および/または表面に有する構造 のものが好ましい。上記品在相のハロゲン組成は、 収化製含有率において少なくとも10年ルがのも のが好ましく、20年ルがを越えるものがより行ましく、20年ルがを越えるものがより行ましく、20年ルがを越えるものがより行ましい。そして、これらの局在簡は、粒子内部、粒子表面のエンジ、コーナーあるいは面上にあることができるが、一つの好ましい例として、粒子のコーナー部にエピタキシヤル依長したものを挙 げることができる。

一方、感光材料が圧力を受けたときの感度低下 を極力抑える目的で、塩化銀含有率 9 0 モル %以

上の高塩化銀乳剤においても、粒子内のハロゲン 組成の分布の小さい均一型構造の粒子を用いるこ とも好ましく行われる。

また、現像処理液の補光量を延減する目的でハ ロゲン化銀乳剤の塩化銀含有率を更に高めること も有効である。この地な場合にはその塩化銀含有 車が98年ル光~100年ル光であるような、ほ ば純塩化銀の乳剤も好ましく用いられる。

本発明に用いるハロゲン化顕乳剤に含まれるハ ロゲン化規粒子の平均粒子サイズ(粒子の投影面 規と等値な円の直径を以て粒子サイズとし、その 数平均をとつたもの)は、0.1 μm~2 μmが 好ましい。

写真乳剤に含まれるハロケン化酸粒子の形状は、 立方体、十四面体あるいは八面体のような規則的 な(regular )結晶形を育するもの、球状、板状 などのような変則的な(irregular )結晶形を有 するもの、あるいはこれらの複合形を有するもの を用いることができる。また、穏\*の結晶形を有 するものの混合したものからなつていても良い。 本発列においてはこれらの中でも上記規則的な結 品形を有する粒子を50%以上、好ましくは70 %以上、より好ましくは90%以上含有するのが βい、

また、これら以外にも平均アスペクト比(円換 算直径/厚み)が5以上、好ましくは8以上の平 板状粒子が控影面積として全粒子の50%を越え るような乳剤も好ましく用いることができる。

本発制に用いる塩臭化凝乳剤は、P. Glafkides 著 Chimic et Phisique Phetograhique (Paul Montet社刊、1967年)、G. F. Duffin器 Phetograhic Emulsion Chemistry (Focal Press 社刊、1966年)、V. L. Zelikman et al 器 Making and Coating Photograhic Emulsion (Focal Press 社刊、1964年)などに記載された方法を用いて刺製することができる。すなわち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれでも良く、また可溶性損塩と可溶性ハロゲン塩を反応させる形式としては、片側混合法、同時混合法、およびそれらの組み合わせなどのいずれの方法を用いても良い。粒子を製イオン透剤の予囲気の下において形成させる方法(所谓違組合法)を用いても良い。粒子を製イオン透剤の予囲気の下において形成させる方法(所谓違組合法)を用いることもである。同時混合法の一つの形式としてハロゲン化類の生成すなわち液剤コントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。この方法によると、計器形が規則的で粒子サイが向った。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤は、その乳剤 位予形成もしくは物理熱成の過程において種々の 多価金属イオン不純物を導入することができる。 途用する化合物の例としては、カドミウム、亜鉛、 総、網、タリウムなどのほ。まるいは繁リ海子等

い。このとき用いられる分光機を色素としては例 えば、F. M. Harner 番 Heterocyclic compounds - Cyanine dyes and related compounds (John Wiley & Sons (New York, London) 社刊、196 4年)に記載されているものを挙げることができ る。具体的な化合物の例は、附近の特別昭62-215272号の公戦明細書の第22百五上機~第 38百に記載のものが纤ましく用いられる。

本発明に用いるハロゲン化観乳所には、感光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のかな を防止する、あるいは写真性能を安定化させる 目的で種々の化合物あるいはそれ等の削取体を抵加することができる。これらの化合物の具体例は 前出の特別昭62-215272号公保明細書の 第39頁〜第72頁に記載のものが好ましく用い られる。

本発明に用いる乳剤は、微像が主として粒子表 面に形成される所謂表面潜像型乳剤、あるいは潜 像が主として粒子内部に形成される所謂内部潜像 型乳剤のいずれのタイプのものであつても良い。 化学増感および分光増感を施される。

化学増感法については、不安定職責化合物の添加に代表される職員増感、全種感に代表される責全属増感、あたいは還元増感などを単独もしくは併用して用いることができる。化学増感に用いられる化合物については、特開限62-21527 2号公報明報書の第18頁右下欄~第22頁右上機に記載のも対外ましく用いられる。

分光増感は、本発明の感光材料における各層の 乳剤に対して麻留の光波長域に分光感度を付与す る目的で行われる。本発明においては目的とする 分光感度に対応する波長域の光を吸収する色素-分光療療色素を添加することで行うことが好まし

本発明に使用されるシアンカプラー、ペエロー カプラーは芳香族でミン系発生現像薬の軟化体と カップリングしてシアン、イエローに発色するも のでわればどのような構造のカプラーであつても かまわない。本発明の効果の点で下記シアン、イ エローカプラーを使用するのが好ましい。

シアン色素画像形成層に含まれるシアンカプラ - としては次の一般式 [C - I] 、 [C - II] 、 [C - II] および [C - IV] で表わされる。 - 始式 [C - I]

一般式 [C-Ⅱ]

一般式 [C-II]

一般式 [C - N]

式中、2は水素原子または現像主薬の酸化体と のカツブリング反応時に離脱可能な基を表わす。

は魔換塞を表わす。ただし、R''とR''のうち少なくとも一方は電子吸引基を表わす。mが2の時、2個のY''は互いに同一でも異なってもよい。

一般式 [C-II]、 [C-IV] でいう電子吸引 基とは、パメツトの置換基定数σの値が θ より大 きな値である層換基を表わす。

### 一般式 (Y)

式中、R.,はハロゲン原子、アルコキシ基、ト リフルオロメチル基またはアリール基を表し、 R.,は水業原子、ハロゲン原子またはアルコキシ 基を表す。Aは-NHCOR..、

- N H S O . R . . S O . N H R . .
- C O O R ,,、 S O , N R ,, を表わす。但

し、R.,,とR.,,はそれぞれアルキル基、アリール 基またはアシル基を表す。Y. は離脱基を表す。 表わす。 R 11は水素原子、ハロゲン原子、脂肪族 基、芳香族基、ヘテロ環基、脂肪族オキシ基また はR'\*で定義した基を表わす。X'\*は=CH-ま たは=N-を表わす。R''とR''が互いに結合し て5~7員環を形成してもよい。R\*\*とR\*\*は問 一でも異なつてもよく、いずれもが芳香族基、へ テロ環基であるか、少なくとも一方が電子吸引法 である置換基を表わす。Q11は含窒素複素環を形 成するのに必要な非金属原子群を表わす。R<sup>\*1</sup>、 R \*\*およびR \*\*は同一でも異なってもよく、それ ぞれ水素原子または置換基を表わす。R<sup>11</sup>とR<sup>11</sup> はさらにR\*\*とR\*\*の少なくとも一つは2で定義 した甚を表わす。nはlまたは2を表わす。nが 2の時2個のR\*1は同一でも異なってもよい。た だし、R\*1、R\*1およびR\*1のうち少なくとも-つは電子吸引搭である。Q \*\*は>=(X\*\*-Y\*\*) , =< 残基とともにヘテロ環もしくは芳香族基を形成す るのに必要な非金属原子群を表わす。Xいおよび Y'°は窒素原子または置換基を有してよいメチン 基を表わし、mは!または2を表わす。R"とR"

R…とR…、R…の関換器としては、一般式(1 a~1 e)のR、R′、R′で想義者れた環換器 を扱わし、離脱器Y、は好ましく地表演係子もし くは窒素原子のいずれかで離脱する型のものであ り、窒素原子解似型が特に好ましい。

シアンカプラー、イエローカプラーとして代表 的な化合物を以下に挙げる



$$\begin{array}{c} (Y-3) \\ CH_1 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ CH_6 \\ CH_6 \\ CH_7 \\ CH_8 \\$$

$$\begin{array}{c} CH_1 & C \not\in \\ CH_1 & C \not\in \\ CH_1 & C & (t) C_0 H_1, \\ CH_1 & MCO(CH_1)_{7:0} O & (t) C_1 H_1, \\ N & C \not\in \end{array}$$

(Y - 7)

(8-Y)



(Y-9)

これらのシアンカプラーは、米国特許 2、3 6 9,929号、関4、511,647号、同2,72、162号、同4、500,653号、同 4、564、586号、欧州特許出頭公開 2 P の 2 4 3、453A 2 号、特朗昭 6 1 - 3 9 0 4 4 1号、同6 1 - 1 5 3 6 4 0 号、同6 2 - 2 5 7 15 8 号等に記載された方法、およびそれに噂じた方法でも応することができる。

- 方、イエローカブラーは、例えば特公昭51 - 10783号、同51-33410号、同52 - 25733号、例明日47-26133号、同 48-73147号、同51-102636号、 同50-130442号、同50-6341号、 同50-123342号、同50-6341号、 同50-123342号、同51-21827号、 同50-87650号、同52-82424号、 同52-115219号、英国特許142502 0号、匹益特許1547868号、西独出願公明 2219917号、2016日、501861号、同24 4406号、欧州特許272041号、同24

このようなカプラーの分散区としては誘電率 (25℃) 2~20、屈折率 (25℃) 1.5~ 1.7の高速点有機溶媒および/または水不溶性 高分子化合物を使用するのが好ましい。特に好ま しくは誘電率6.5以下の高速点有機溶媒である。 高速点有機溶媒として、好ましくは次の一般式 (A)~(E)で表される高速点有機溶媒が用い られる。

一般式 (B) W. - COO-W:

された方法およびそれに準じて合成することがで 含る。

上記一般式 (C-1) ~ (Y) で表されるカブ ラーは、感光隔を模式するハロゲン化超乳剂端中 に、通常ハロゲン化銀1モル当たりの、1~1. 0モル、好ましくは0.1~0.5モル合有され ェ

本発明において、新記カプラーを感光層に活加 するためには、公型の種々の技術を連用すること ができる。通常、オイルプロテクトととして公、溶 域に溶解した後、界面活性剤を含むゼラチン水溶 域に溶解した後、界面活性剤を含むゼラチン水溶 域に現化分散させる。あるいは果面活性剤を含む カプラー溶液中に水あるいはサラチン状溶液を加 え、転桐を伴って水中油的分散物としてもよい。 またアルカリ可能性のカプラーは、いわゆるフィ ツシヤー分散法によっても分散できる。カプラー 分散物から、蒸煮、メードル水洗あるいは提外連 機などの方方症により、低沸点有機修填を除去した 後、実展果剤と使んしてもよい。 後、実展乳剤と発食しておよい。

-19 th (E)

 $W_{\bullet} = 0 - W_{\bullet}$ 

(式中、W,、W,及びW,はそれぞれ置換も しくは無置換のアルキル基、シクロアルキル基、 アルケニル基、アリール基又はヘテロ環基を表わ し、W。はW,、OW,またはS-W。を表わし、 nは、1ないし5の整数であり、nが2以上の時 はW,は互いに同じでも異なっていてもよく、一 般式(E)において、W,とW,が総合標を形成 してもよい)。

本発明に用いうる高沸点有機溶鉱は、一般式 (A) ないし (E) 以外でも販点が100℃以下、 沸点が140℃以上の水と非温和性の化合物で、 カブラーの扱溶域であれば使用できる。高沸点有 機溶媒の機点は好ましくは80℃以下である。高 沸点有機溶媒の沸点は、好ましくは160℃以上 であり、より好ましくは170℃以上である。

これらの高速点有機溶媒の詳細については、特 開昭62-215272号公開明報書の第137 更右下欄~144頁右上機に記載されている化合物が特に評ましい。

また、これらのカブラーは前記の高沸点有機溶 端の存在下でまたは不存在下でローグブルラテツ クスポリマー(例えば米国特許第4、203、7 16号)に含浸させて、または水不溶性且つ有機 保護可溶性のポリマーに溶かして観水性コロイド 水溶液に乳化分散をせる事ができる。

好ましくは国際公開WO88/00723号明 細書の第12頁~30頁に記載の単独重合体また は共重合体が用いられ、特にアクリルアミド系ポ リマーの使用が色像安定化等の上で好ましい。

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフ エノール誘導体、没食子酸誘導体、アスコルビン 酸誘導体などを会有してもよい。

00.453号、国第2.701.197号。同 第2. 728. 659号、周第2. 732. 30 0号、同第2, 735, 765号、同第3, 98 2. 9 4 4 号、間第 4. 4 3 0. 4 2 5 号、英国 特許第1.363.921号、米国特許第2.7 10.801号、同第2.816.028号など に、6-ヒドロキシクロマン類、5-ヒドロキシ クマラン類、スピロクロマン類は米国特許第3.4 3 2 . 3 0 0 号 . 同等 3 . 5 7 3 . 0 5 0 号 . 同 第3.574.627号, 同第3.698.90 9号、同第3,764,337号、特開昭52-152225号などに、スピロインダン類は米国 特許第4、360、589号に、n-アルコキシ フエノール類は米国特許第2. 735. 765号. 英国特許第2,066,975号、特開昭59-10539号、特公昭57-19765号などに、 ヒンダードフェノール類は米国特許第3.700. 4 5 5 号、特開照 5 2 - 7 2 2 2 4 号、米国特許 4. 228. 235号, 特公昭52-6623号 などに、没食子酸똟導体、メチレンジオキシベン

本発明の感光材料には、一般式(Ⅱ)、(Ⅱ) で表わされる化合物と公知の種々の褪色防止剤を 併用することができる。即ち、シアン、マゼンタ 及び/又はイエロー画像用の有機褪色防止剤とし てはハイドロキノン類、6-ヒドロキシクロマン 類、5-ヒドロキシクマラン類、スピロクロマン 類、p-アルコキシフエノール類、ビスフエノー ル類を中心としたヒンダードフェノール類、没食 子聆誘導体、メチレンジオキシベンゼン類、アミ ノフエノール類、ヒンダードアミン類およびこれ ら各化合物のフエノール性水酸基をシリル化、ア ルキル化したエーテルもしくはエステル誘導体が 代表例として挙げられる。また、(ビスサリチル アルドキシマト) ニッケル錆体および (ビス-N. N-ジアルキルジチオカルパマト) ニツケル錯仏 に代表される金属錯体なども使用できる。

有機観色防止剤の具体例は以下の特許の明細書 に記載されている。

ハイドロキノン類は米国特許第2, 360, 2 90号、同第2, 418, 613号、同第2, 7

ゼン類、アミノフエノール類はそれぞれ米国特許 第3. 457. 079号、同第4. 332. 88 6号、特公昭56-21144号などに、ヒンダ ードアミン類は米国特許第3, 336, 135号、 同第4, 268, 593号、英国特許第1, 32 6. 8 8 9 号、同第1, 3 5 4, 3 1 3 号、同第 1. 410. 846号、特公昭51-1420号、 特別昭58-114036号、同第59-538 4.6号、関第5.9-7.83.4.4号などに、金属語 体は米国特許第4、050、938号、同年4、 2 4 1, 1 5 5 号、英国特許第 2, 0 2 7, 7 3 1 (A) 号などにそれぞれ記載されている。これ らの化合物は、それぞれ対応するカラーカプラー に対し通常5ないし100番番%をカプラーと共 乳化して感光器に添加することにより、目的を達 成することができる。シアン色素像の熱および特 に光による劣化を妨止するためには、シアン発色 層およびそれに隣接する頭側の層に紫外線吸収剤 を導入することがより効果的である。

紫外線吸収剤としては、一般式(UV)で示し

た化合物が好ましい。

本発明に用いて作られた感光材料には、観水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジエーション防止その他種々の目的で水溶性染 料を含有していてもよい。このような染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、ステ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アゾ染料が包含される。なかでもオキソノール染 料、へミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。

本発明の感光材料の乳剤層に用いることのできる結合剤または保護コロイドとしては、ゼラチン を用いるのが有利であるが、それ以外の親水性コ ロイド単独あるいはゼラチンと共に用いることが フォス

本発明においてゼラチンは石灰処理されたもの でも、数を使用して処理されたものでもどちらで もよい。ゼラチンの製法の詳細はアーサー・ヴァ ス書、ザ・マクロモレキュラー・ケミストリー ・オブ・ゼラチン(アカデミック・ブレス、19

本発明に使用する「反射支持体」とは、反射性を高的でハロゲン化規則、関連に形成された色素質体とは、反射体には、反射体にに酸化ナタン、酸化腫的、反射支持体には、反射体に関化サタン、酸化腫的、反射性体質を分散合有する液水性樹脂を披皮したものや光反射性物質を分散合有する液水性樹脂を支持体として用いたものが含まれる。例えば、バライタ紙、ボリエチレンは反振、ボリアロビレン系合成紙、反射層を削減した。或は反射性物質を併用する透明支持体、例えばがラス版、ボリエチレンテレフラレート、三節酸セルロースあるいは硼酸セルロースなどのボリエステルフェルム、ボリスチレンフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリカーボネートフィルム、ボリスチレンフィルム、ボリスチレスト

その他の反射態支持体として、類面反射性また は第2性は放射性の金属度周末もつ支持体を用 いることができる。金属裏面は可視過長規におけ の分光反射率が 0.5以上のものがよく、また金属 裏間を相固化または金属的体を用いて拡散反射性 64年発行)に記載がある。

本発明に用いる支持体としては過常、写真感光 材料に用いられているセルロースナイトレートフ イルムやポリエチレンテレフタレートなどの透明 フイルムや反射型支持体が使用できる。本発明の 目的にとつては、反射支持体の使用がより好まし い。



にするのがよい、該金属としてはアルミニウム、 議、銀、マグネシウムまたはその合金などを用い、 要面は圧延、高着、双いはメッキなどで持た会配 板、金属値、または金属層層の表面であってよい、 なかでも、他の必質に金属を高着して得るのがよい。金属要面の上には、耐水出料混とくに熱可能 性別設理を設けるのが好ましい。本発明の支持体 の金属要面をもつ側の反対側には帯電防止層を設 けるのがよい。このような支持体の詳細について は、例えば、物面面61-210346 号、同63-24247号、 同63-24251号や同63-24255号などに記載されてい る

これらの支持体は使用目的によって適宜選択できる。

光反射性物質としては、界面活性剤の存在下に 自色顔料を充分に混録するのがよく、また顔料粒 子の裏面を2~4倍のアルコールで起達したもの を用いるのが好ましい。

白色顔料微粒子の規定された単位面積当りの占 有面積比率(%)は、最も代表的には誤察された 国根を、相談する5m×6mの単位面積に区分し、 その単位面積に接影される微粒子の占有面積比率 (別)(R、)を測定して求めることが出来る。占 有面積比率(別)の変動係数は、R:の平均値 (R)に対するR:の標準復差:の比:/Rによって求めることが出来る。対象とする単位関積の 個数(n)は6以上が好ましい。使って変動係数 :/Rは

$$\sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} (R_i - \overline{R})^n}{n-1}} \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} R_i}{n}}$$

によって求めることが出来る。

本発明において、戯料の数粒子の占有面積比率 (%)の変動係数は0.15以下とくに0.12以下が好ましい。0.08以下の場合は、実質上粒子の分散性は「均一である」ということができる。

必要に応じて、ヒドロキシルアミン、ジェチルヒ ドロキシルアミン、亜硫酸塩、N,N-ピスカル ボキシメチルヒドラジンの加きヒドラジン類、フ ェニルセミカルバジド輔、トリエクノールアミン、 カチコールスルホン酸額の如き各種保恒剤、エチ レングリコール、ジェチレングリコールのような 有関窓割、ペンジルアルコール、ポリエチレング リコール、四級アンモニウム塩、アミン類のよう な現像促進剤、色素形成カプラー、競争カプラー、 1-フェニルー3-ビラゾリドンのような補助項 Q 主頭、粘性付与剤、アミノポリカルボン酸、ア ミノポリホスホン酸、アルキルホスホン酸、ホス ホノカルボン酸に代表されるような各種キレート 刻、倒えば、エチレンジアミン四酢酸、ニトリロ 三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロへ キサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノ ジ酢酸、1-ヒドロキシエチリデンー1、1-ジ ホスホン酸、ニトリローN、N、N-トリメチレ ンホスホン酸、エチレンジアミン-N, N, N', N'ーテトラメチレンホスホン酸、エチレンジア

本義朝の感光材料の現象機関に用いる発色現像 彼は、評ましくは方常振翔・版フミン系発色現像 主頭を主威分とするアルカル性次将減である。こ の発色現像主翼としては、アネノフェノールデル 化合物が評ましく使用され、その代表別としては 3 - ノチルー4 - フミノー N - N - エチルアー リン、3 - ノチルー4 - フミノー N - エチルアー イース・フェノール・フェノー N - エチルアー 4 - フミノーN - エチルアー N - ローメール ファミアエチルア・リン、3 - ノチルー ノーN - エチルー N - ローメーチャー ノーN - エチルー N - ローメーチャー ファミアエチルア・ローメーチャー エアス・ストルー ローメトキシエチルアニリ 及びごれらの観度が展、環境質らしくはテートル エンルルエンスルボ、数種質が繋げられる。これらの化合物 は目的に応じ2種以上併用することもできる。

発色現像欲は、アルカリ金属の炭酸塩もしくは リン酸塩のような40度値割料、異化物塩、沃化物塩 ベンズイミグゾール類、ベングチアゾール緑もし くはメルカアド化合物のような現像抑制剤または カブリ防止剤などを合むのか一般である。また

ミンージ(aーヒドロキシフェニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として挙げることができる。

また反転熱理を実施する場合は海水高り現役及び反転処理を行ってから発色現象する。この風台 現象旅には、ハイドロキノンなどのジモドロキシベンゼンが、1-フェニルー3-ビシゾリドンなどの3-ビラゾリドン類またはN-メチルーp-マミノフェノールなどのアミノフェノール類など 公知の風の環境主席を単独であるいは組み合わせ で知いることができる。

これもの発見現象及び無白頭陰炎のpilは9~12であることが一般的である。またこれもの現象 の補充量は、処理するカラー写真感光材料にも よるが、一般に感光材料 1 平方ノートル当たり3 4 以下であり、諸无波中の泉化物イオン減度を低 咳させておくことにより 500 # 以下にすることもできる。 植文量を低減する場合には処理指の空気 との接触面積を小さくすることによって液の原熱・空気酸化を防止することが呼走しい。 処理指での 写真処理成と変更との接触面積は、以下に定義す

る間口率であわすことができる。即ち、 間口率 - 処理液と空気との接触面積(cm\*) /処理液の容費(cm\*)

上記間口率は、0.1以下であることが好ましく、より好ましくに0.001~0.05である。このように間口率を伝統させる方法としては、処理者の写真短環域国に浮き異等の流放物を設けるほかに、特別間62~241342号に配載された可動量を用いる方法、特別間63~216050号に記載されたスリット現後処理方法等を挙げることができる。

間口 平を低減させることは、発色現像及び黒白 現像の 阿工程のみならず、後続の指工程、例えば、 ば白、減白定者、定著、水洗、安定化等のすべて の工程において適用することが好ましい。

また現像彼中の異化物イオンの蓄積を抑える手 設を用いることにより補充量を低減することもで 点る。

発色現像処理の時間は、過常2~5分の間で設 定されるが、高温、高ヶHとし、かつ発色現体主 果を高濃度に使用することにより、更に処理時間の短縮を図ることもできる。

発色現像後の写真乳剤層は通常漂白処理される。 漂白処理は定着処理と同時に行なわれてもよいし (漂白定着処理)、個別に行なわれてもよい。 災 に処理の迅速化を図るため、源白処理後源白定着 処理する処理方法でもよい。さらに二倍の連続し た護白定着浴で処理すること、漂白定着処理の前 に定着処理すること、又は漂白定着処理後漂白処 理することも目的に応じて任意に実施できる。 漂 白割としては、例えば鉄(目)などの多価金属の 化合物等が用いられる。代表的源白剤としては鉄 (皿) の有機措施、倒えばエチレンジアミン四酢 酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロヘキサ ンジアミン四酢酸、メチルイミノ二酢酸、 1. 3 - ジアミノプロパン四酢酸、グリコールエーテル ジアミン四酢酸、などのアミノポリカルポン酸類 もしくはクエン酸、酒石酸、リンゴ酸などの錯塩 などを用いることができる。これらのうちエチレ ンジアミン四酢酸铵 (目) 排塩を始めとするアミ

ノボリカルボン酸炔(E) 排爆は迅速処理と環境 汚染防止の観点から好ましい。さらにアミノボリ カルボン酸炔(E) 排塩は減白液においても、減 白定罨液においても特に有用である。これらのア ミノボリカルボン酸炔(E) 排塩を用いた減白液 又は減白皮膏液のpitは速素4.0~8.0である が、処理の迅速化のために、さらに低いp H で処 理することとできる。

課白娘、課白定者複及びそれらの開添には、必要に応じて活何度進期を使用することができる。有用な蛋白促進期の具体別は、次の明細容に記録されている:未開物件第3.893.858 号、西独特件第1.290.812 号、特局閣53.9953.0号、リサーチ・ディスクロージャー施17.129号(1978年7月)などに記載のメルカアト基またはジスルフィド結合を有する化合句:特局閣50-140129号に記載のチアブリジンは基体:米国特許第3.7165.561 号に記載のチナズボが基体:米国特許第3.716235号に記載のチナズボが基体:外面閣58-16235号に記載のけ、特別第58-16235号に記載のけ、特別第58-16235号に記載のけ、代物度;西独特许第2.748.430 号に記載のポリオキシエチレン化合物質:特公園45-88381号に記載のオオシエチレン化合物質:特公園45-88381号に記載のオオースエチレン化合物質:特公園45-88381号に記載のオオースエチレン化合物質:特公園45-88381号に記載のまる

取のポリアミン化会物類: 異化物イオン等が使用できる。ながでもメルカプト高またはジスルフィド高を有する化合物が促進効果が大きい版点で計第1,290,812 号、特別略53-95530号に記収の化合物が好変しい。 更に、米国特件第4,552,834 号に記載の化合物が好変しい。これもの満白促進剤は患光材料を振回を増生しい。これもの満白促進剤は患光材料を振回を増するときにこれらの湯白促進剤は効果は特別を表している。

定審剤としてはチオ級效塩、チオシアン設塩、 チオエーテル系化合物、チオ緊素額、多量の沃化 物塩等をあげることができるが、チオ吸線型の使 用が一般的であり、特にチオ破裂プンペニっしたが 最も広範に使用できる。 瀬白定着娘の使性別とし ては、 延硫酸塩や食亜硫酸塩、リート・ルエンスル フィン酸の如きスルフィン酸類あるいはカルボニ ル作電磁路性加加が針ましい。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、 脱銀処環後、水洗及び/又は安定工程を経るのが

一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材 料の特性(例えばカプラー等使用素材による)、 用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、 向流、順波等の研充方式、その他種々の条件によ って広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方 式における水性タンク数と水便の関係は、Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers 第64巻、p. 248~253 (1955年 5月号)に記載の方法で、求めることができる。 前記文献に記載の多段向能方式によれば、水洗 水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水 の流智時間の道加により、バクテリアが繁殖し、 生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特開昭62-2888 38号に記載のカルシウムイオン、マグネシウムイ オンを低波させる方法を極めて有効に用いること ができる。また、特問服57-8542号に記載のイソ チアプロン化会物やサイアベンがゾール語、模型 化イソシアヌール酸ナトリウム等の原業系設度制。

助徴の化学」(1986年)三共出版、街生技用会協 「散生物の緩臨、設匯、防激技術」(1982年)工 規模評金、日本的面防数学会協「防密防激刑罪負」 (1986年)に記載の顕新を用いることもできる。 未発明の歴光材料の処理における水洗水の川は、 4 一9であり、好ましくは5 一0である。水洗水 返、水焼時間も、歴光材料の特性、用途等で値へ 設定し得るが、一般には、15~45でで20珍~10分、 好ましくは25~40でで30珍~5 分の範囲が選択さ れる。更に、未発列の差光材料し、上記水洗に代 、直接安度域によって必要することもできる。 このような安定が必理においては、特問限57-85 43年、両58-14834年、両60~220345号に記載の公 知の方法はすべて用いることができる。

その他ベンゾトリアゾール等、提口博著「防菌

又、病紀水焼起煙に続いて、更に安定化処理する場合もあり、その例として、消影用カラー応炎 材料の最終確として使用される、ルマリンと財 面徴性剤を含有する安定俗を挙げることができる。 この安定俗化じ各種キレート剤や助密剤を加える

### こともできる.

上記水洗及び/又は安定被の補充に伴うオーバ ーフロー液は原銀工程等他の工程において再利用 することもできる。

本発明のハロゲン化銀カラー原光材料には処理の活路化及び迅速化の目的で発色現像主張 内成しても良い。内成するためには、熱色現像主張・内域と近いカーサーを用いるのが評立しい。例えば、米国特許第3,342,598 号、リサーチ・ディスクロージュー14,850号及び同15,158号記載のシッフ提高数化合物。同第3,718,924号記載のアルドール化合物、米国特许第3,718,422号記載の公眞清件、特間明53-1,15862号記載のウレクン派化合物を挙げることができる。

本発列のハロゲン化類カラー感光材材は、必要 に応じて、発色質値を促進する目的で、各種の 1 ーフェニルー 3 ービラブリドン類を内取しても 及 い、典型的な化合物は特前腐56-64339等、関57ー 144547号、および内58-11548等等に記載されて

#### いる

本契明におけるを促処理欲は100~50℃において使用される。通常に330~380での選びが環境のあるが、より高温にして処理を促進し処理時間を短値したり、逆により低温にして耐愛の向上や・ 処理彼の安定性の改良を達成することができる。 また、感光材料の助鎖のため西独特呼解2、22名・77 0 号生たは米国特許第3、674、493 号に起戦のコパルト編力もしくは過酸化水素浦力を用いた処理を行ってもよい

### (実施例)

以下、本発明を実施例によって具体的に説明す るが、本発明はこれに限定されない。

### 実施例1

ポリエチレンで両面ラミネートした紙支持体の 上に以下に示す密楊成の多層カラー印画紙を作製 した、陸布液は下記のようにして調製した。

### 第一層塗布液調製

イエローカブラー (Exr) 19.1 g および色像安 定剤 (Cod-1) 4.4 g および (Cod-7) 1.8 c か エチル27.2ccおよび溶媒 (Solv-3) と (Solv-6) を 4.1 g を加末冷解し、この溶液を10%ドデシル ペンゼンスルホン酸ナトリウム 8 ccを含む10%ギ ラチン水溶液 185ccに乳化分散させた。一方、塩 及化塩乳剤 (及化塩80.0 モル%、立方体:平均粒 テサイズ0.85 m、更動係数0.08のものと、異化塩 80.0%、立方体:平均粒テサイズ0.62 m、更動係 数0.070 ものとを、1、2の割合(Ate モルド)で混 合 を領質地溶上したものに、下配に来す容配性地 密色素を掘しモル動たり 5.0×10・\*\*モル助えたも

\* + 17

(ハロゲン化銀1モル当たり 7.0×10・モル 赤巫性乳剤菌

(ハロゲン化銀1モル当たり 0.9×10-\*モル) 赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物をハロ ゲン化銀1モル当たり 2.6×10-\*モル抵加した。

のを調製した。前記の乳化分散物とこの乳剤とを 混合溶解し、以下に示す組成となるように第一層 塗布液を調製した。

第二層から第七層用の速布液も第一層 塗布液と 阿様の方法で调製した。各層のゼラチン硬化剤と しては1-オキシー3。5-ジクロローェートリ アソンナトリウム版を用いた。

各層の分光増感色素として下記のものを用いた。 音感性乳制層

(ハロゲン化銀1モル当たり 5.0×10-4モル) 経成性乳剤層

(ハロゲン化銀 1 モル当たり 4.0×10・1モル)

また青塔性乳別層、棘感性乳剤層、非感性乳剤 層に対し、1 - (5 - メチルウレイドフェニル) - 5 - メルカプトテトラゾールをそれぞれハロゲ ン化援1 モル当たり 4.0×10<sup>-1</sup>モル、3.0×10<sup>-1</sup> モル、1.0×10<sup>-1</sup>モルまた 2 - メチルー5 - し オクチルハイドロキノンをそれぞれハロゲン化類 1 モル当たり 8×10<sup>-1</sup>モル、2 ×10<sup>-1</sup>モル、2 × 10<sup>-1</sup>モルが細した。

また 育感性 乳剤瘤、 疑惑性 乳剤瘤 に対し、 4 - ヒドロキシー 6 - メチルー 1 , 3 , 3 a , 7 - テトラザインデンをそれぞれハロゲン化 度 1 モル当たり、 1.2×10・モル、 1.1×10・モル 活加した。また 赤恐性 乳剤 雇 に対し、 下配のメルカブトイミゲゾール 頻を イロゲン化 限 1 モル当カ 2 × 10・モルおよび 下配のメルカブトチアジアゾール 頻を ハロゲン化 服 1 モル当人 4 × 10・ボル 活流した。

# 特開平3-53247 (36)

イラジエーション防止のために乳剤	暦に下記の	前述の塩臭化銀乳剤(AgBr: 80モル	%) 0.26
染料を抵加した。		ゼラチン	1.83
HOOC CH-CH-CH COOH		イ エ ロ ー カ プ ラ ー (ExY)	0.83
N HO HO WIN		色像安定剂(Cpd-1)	0.19
		色像安定剂(Cpd-7)	0.08
То,к 50,к		溶媒(Solv-3)	0.18
および		溶螺(Solv-6)	0.18
# , C , O O C // C # - C # - C # - C # - C # - ( # - C # -	0000 211 5	第二層 (混色防止層)	
N'N' DO NO N'N		ゼラチン	0.99
		提色防止剂(Cpd-5)	0.08
\$0,K \$0,1	ı	溶媒(Solv-1)	0.16
		溶媒(Solv-4)	0.08
(層構成)		第三階 (経惑器)	
以下に各層の組成を示す。数字は整	市型 (g/m²)	塩臭化銀乳剤(AzBr 90 モル%、立	方体、平均
を要す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算量	<b>节肚を衷す。</b>	拉子サイズ0.47四、変動係数0.12	のものと、
支持体		AgBr 90 モル%、立方体、平均1	立子サイズ
ポリエチレンラミネート紙		0.36m、変動係数0.09のものとを	1:10B
(第一層側のポリエチレンに白色餌料	4 (TiO <sub>2</sub> )	合(Agモル比)で混合)	0.16
と背味染料(群青)を含む)		ゼラチン	1.79
第一層 (青感層)		マゼンタカプラー(Exil)	0.32
色像安定剂(Cpd-4)	0.01	色保安定剂(Cpd-5)	0.17
色像安定剂(Cpd-8)	0.03	色像安定剤(Cpd-7)	0.40
色像安定剂(Cpd-9)	0.04	溶媒(Solv-6)	0.20
溶媒(Solv-2)	0.65	第六届 (紫外線吸収層)	
		ゼラチン	0.53
郑四曆 (紫外線吸収層)		幣外線吸収剂(UV-1)	0.16
ゼラチン	1.58	混色防止剂(Cpd-5)	0.02
潜外線吸収剂(UV-1)	0.47	염媒(Solv-5)	0.08
混色防止剂(Cpd-5)	0.05	第七屆 (保護曆)	
溶媒(Solv-5)	0.24	ゼラチン	1.33
郑五曆 (赤煜曆)		ポリピニルアルコールのアクリル数	生共竄合体
塩奥化銀乳剤 (AgBr 70 モル%、立)	方体、平均	(変成度17%)	0.17
拉子サイズ0.49 / 畑、変動係数0.08 (	იხიと、	旋動パラフィン	0.03
AgBr 70 モル%、立方体、平均柱	子サイズ		
0.34m、変動係数0.10のものとを	1:2021	(Cpd-1) 色像安定剂	
合 (Agモル比) で混合)	0.23	[ c.m.(r) ] [ cm.	1
ゼラチン	1.34		COCH-CIL-
シアンカプラー(ExC)	0.30	C.II. (1) CII.	ills

C00C.II.

(CH+).

## (Solv-6) 溶 媒

との1:1混合物(モル比)

## (Exit) マゼンタカプラー

#### (ExC) シアンカプラー

の1:1 混合物 (モル比)

このようにして作製した多層カラー写真感光材 料を試料Aとし、第2数に示すように、第三層の マゼンタカプラーの変更または本発明の一般式 (目)、(面)で表わされる化合物、比較化合物 をさらに高加した以外は試料Aとまつたく同様に して他の試料を作製した。なお、A.ハーA.nの試 料の作製時、第三層の境具化類乳剤の量を倍使用 した。

各試料に感光計(富士写真フィルム株式会社製、 FWH型、光弧の色温度3200°K)を使用し、 センシトメトリー用3色分解フィルラーの降調器 光を与えた。この時の露光は0.1秒の露光時間 で250亿MSの露光量になるように行った。

露光の終了した試料は、下記処理工程及び処理 液組成の液を使用し、自動現像機を用いて処理を 行った。

処理工程	<u>温度</u>	時間
カラー現像	37℃	3 分30秒
漂白定着	3 3 °C	1分30秒
水洗	24~34℃	3 57

# 特開平3-53247 (39)

阪	A	70~80°C	1 :	分				
各処	理液の組成	は以下の通り	であ	δ.	,			
カラー現	象液							
水				8	0	0	m	L
ジエチ	レントリア	・ミン		1.		0	g	
ニトリ	口三酢酸			2 .		0	g	
ベンジ	ルアルコー	・ル			1	5	m	l
ジエチ	レングリコ	1 — ル			1	0	m	l
亜硫酸	ナトリウム			2		0	g	
臭化カ	リウム			1		0	g	
炭酸カ	リウム				3	0	g	
N - I	チルーN-	(βーメタン						
スル	ホンアミト	(エチル) - 3						
- *	チルー4-	アミノアニリ						
ン硫	酸塩			4		5	g	
E F =	キシルアミ	ン硫酸塩		3		0	g	
蛍光增	白剤 (WHI	TEX 48. 住友化	뽓헳	)_	1,	0	g	_
水を加	えて		1	0	0	0	m	£
pН	(25℃)			1	0		2	5
漂白定着	<b>这</b>							

*	4	0	0	m	e
チオ硫酸アンモニウム (70%)	I	5	0	m	l
亜硫酸ナトリウム		1	8	g	
エチレンジアミン四酢酸鉄(亚)					
アンモニウム		5	5	g	
エチレンジアミン四酢酸ニナト					
リウム	_		5	g	_
水を加えて 1	0	0	0	m	£
pH (25°C)		6		7	0
このようにして得られた試料をキセ	,	ン	Æ	色	試
験機(10万ルツクス)で3週間照射	ι	た	畴	Ø	色
素残存率を初濃度1、5と0、5で評	価	L	t		ت
の結果を第1巻に示す。					



	*		\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	(%)	DINNE 0.5	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	田業院は	WENT IS	
	女祀魁	プラーは対する動	
-	43 43 44 44	(別)風はマゼンタカ	CONTROL   CONT
- HX	マゼンタ	175-	N-24 N-24 N-24
æ	ž	\$	

る化合物と一般式(III)で表わされる化合物とを 併用すると高速度部だけでなく、特に低速度部の 光壁平性が著しく改良される。この改良の程度は それぞれ即社での改良の程度や5-ビラゾロンマ ザンタカプラーからは予視もできず場かて驚くべ

き効果である。

欧州公開特許第176845号記載のカプラー

欧州公開特許第176845号記載のカプラー

一般式(目)で扱わされる化合物単独では光繁 年性改良には不十分であり、一般式(目)で表わ される化合物単独では初濃度1.5以下では大巾 に光繁年化されるものの初濃度0.5での光繁年 性は極めて不十分であることがわかる。

これに対し、本発明の一般式(Ⅱ)で表わされ



#### 車結例 2

ポリエチレンで両面ラミネートした縦支持体の 上に以下に示す層構成の多層カラー印画紙を作製 した。塗布線は下記のようにして調製した。

#### 第一層協有被調製

イエローカプラー (8xY) 19.1 をおよび色像安定剤 (Cpd-1) 4.4 g及び色像安定剤 (Cpd-1) 0.7 g に前線エチル27.2ccおよび得催 (Solv-1) 8.2 を加え資料し、この母線を10% ビデシルペンゼンスルホン酸ナトリウム 8 cccをむ10% ゼラチン水溶液 185cccに乳化分散させた。一方塩臭化煤乳剤 (立方体、平均粒子サイズの.89mのものと0.70 mのものとの3:7 混合物 (損モル比)。 粒子サイズ分布の要助係数は0.08と0.10、各乳剤と6 g 化版 0.2モルダを粒子要面に弱な合有) に下配に示す博感性間感色素を現 1 モルラたり大サイズ乳剤に対しては、それぞれ 2.5×10"・モルルス大後に減資増盛を接したものを調製した、前起の乳化分配の乳化分配の乳化分配の乳化分散的し、以前配の乳化分配の乳化分散的し、以前配の乳化分散的し、以前配の乳化分配の乳化分散的とこの乳剤とを取る解析し、以前配の乳化分分配りとこの乳剤とを取る溶解がし、以前配の乳化分分配りとこの乳剤とを取る溶解がし、以

下に示す組成となるように第一塗布液を調製した。

類二階から第七階用の塗布板も第一層塗布液と 同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤と しては、1-オキシー3、5-ジクロローェート リアジンナトリウム塩を用いた。

各層の分光増感色素として下記のものを用いた。 背感性乳剤類

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては各々 2.0×10-4モル、また小サイズ乳剤に対しては各々 2.5×10-4モル)

### 绿感性乳剂原

(ハロゲン化銀 1 モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 4.0×10<sup>-1</sup>モル、小サイズ乳剤に対しては 5.6×10<sup>-1</sup>モル)

### および

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対しては 7.0×10-\*モル、また小サイズ乳剤に対しては 1.0×10-\*モル)

### 赤感性乳剂層

(ハロゲン化銀1モル当たり、大サイズ乳剤に対 しては 0.9×10<sup>-1</sup>モル、また小サイズ乳剤に対 しては 1.1×10<sup>-1</sup>モル)

赤感性乳剤層に対しては、下記の化合物をハロ ゲン化銀1モル当たり 2.6×10・3モル添加した。

また背壁性乳剤層、緑壁性乳剤層、赤磁性乳剤 層に対し、1-(5-メチルウレイドフェニル) -5-メルカプトテトラゾールをそれぞれハロゲ

## ン化銀 1 モル当たり 8.5×10<sup>-5</sup>モル、 7.7×10<sup>-4</sup> モル、 2.5×10<sup>-4</sup>モル抵加した。

また、常感性乳剤酒と緑感性乳剤溶に対し、4 -ヒドロキシ-6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデンをそれぞれヘロゲン化線1モル 当たり、1×10<sup>-1</sup>モルと2×10<sup>-1</sup>モル協加した。

当たり、1×10・モルと2×10・モル参加した。 イラジエーション防止のために乳料器に下記の 監料を添加した。

### および

#### (周排成)

以下に各層の組成を示す。数字は物布册 (ェ/㎡)

を表す。ハロゲン化銀乳剤は銀換算塗布量を表す。 支持体

### ポリエチレンラミネート紙

(第一層側のポリエチレンに白色顔料 (†:0<sub>1</sub>) と骨味染料 (顕音) を含む)

### 第一層(青感層)

fir	1記塩臭化银乳剂	0.30
t	ラチン	1.86
1	エローカプラー(Exǐ)	0.82
æ	3像安定剂(Cpd-1)	0.19
ří	t版(Solv-1)	0.35
e	s像安定剤(Cpd-7)	0.06
<b>%</b> =	層 (混色防止層)	
ŧ	· ラチン	0.99
di	[色防止剂(Cpd-5)	0.08
iS	F族(Solv-1)	0.16
18	F媒 (Solv-4)	0.08

## 第三層 (緑感層)

塩臭化銀乳剤(立方体、平均粒子サイズ0.55m のものと、0.39mのものとの1:3 混合物

(ハεモル比)。 粒子サイズ分布の表	助保放证
0.10と0.08、各乳剤ともAgBr 0.8モ	ル%を拉
子次面に居在合有させた)	0.12
ゼラチン	1.24
マゼンタカプラー(Exil)	0.20
色像安定剂(Cpd-2)	0.03
但像安定剂(Cpd-4)	0.02
i8 i⊈ (\$0  v-2)	0.40
郊四曆 (紫外線吸収層)	
ゼラチン	1.58
给外線吸収剂(UV-1)	0.47
混色防止剂(Cpd-5)	0.05
洛蝶(Solv-5)	0.24
第五篇 (赤感瘤)	
堪真化银乳剤(立方体、平均拉子サイ	ズ0.58ょ
のものと、0.45≠のものとのl:	混合物
(Agモル比)、拉子サイズ分布の変数	幼孫数は
0.09と0.11、各乳剤ともAg8r 0.6モル	レ%を拉
子良面の一部に局在含有させた)	0.23
ゼラチン	1.34
シアンカプラー(ExC)	0.32
色像安定剂(Cpd-6)	0.17

(Exǐ) イエローカプラー

との1:1混合物(モル

(Exil) マゼンタカプラー

CHCH.NHSO.

の1:1混合物 (モル比)

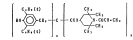
(ExC) シアンカプラー

R - C.H. & C.H.

٤

の各々重量で2:4:4の混合物

## (Cpd-1) 色像安定剂



# (Cpd-4) 急集安定剂

## (Cpd-5) 選色防止剂

## (87-1) 紫外線吸収剂

### (Cpd-6) 色像安定剂

の2:4:4 混合物 (重量比)

## (Cpd-7) 色像安定剂

-(CH + - CH)-

I CONHC₄H•(n) 平均分子費 60.000

## (Cpd-8) 色像安定剂

$$\bigoplus_{Q,H}^{Q,H} C_{1}, H_{3,1}(\pi)$$
 
$$\bigoplus_{Q,H}^{Q,H} C_{17}H_{25}(\operatorname{trc})$$
 
$$C_{1} \bigoplus_{Q,H}^{Q,H} C_{19}H_{29}(\operatorname{trc})$$

# の 1:1:1 混合物 (重量比)

## (Solv-2) is if

## り1:1:1 混合物(容量比)

### (Solv-4) 溶 媒

(Solv-5) 溶 蝶 COOC, H,,, (CH,),

(Solv-6) 溶 媒



8. 0g 12. 0g

トリエタノールアミン

トリエテノールノミン	a, og	12.05
塩化ナトリウム	1.4g	
炭酸カリウム	25 g	25 g
$N-x \neq \nu - N = (\beta - \beta)$	9	
ンスルホンアミドエチル)	)	
- 3 - メチルー 4 - 7 ミ	,	
アニリン硫酸塩	5.0g	7. 0g
N, Nービス(カルボキシ	*	
チル) ヒドラジン	5.5g	7. 0g
蛍光増白剤(WHITEX 4B,		
生友化学製)	1.0g	2, 0g
水を加えて	1000 ml	1000 mℓ
p H (25℃)	10, 05	10.45
漂白定着液(タンク液と補充	液は同じ)	
*	4	400me
チオ硫酸アンモニウム(7	0 %)	100m2
亜硫酸ナトリウム		17 g
エチレンジアミン四酢酸鉄	(Ⅲ)	
アンモニウム		5 5 g
エチレンジアミン四酢酸二	ナトリ	

まず、各試料に実施例1に記載した方法に準じ 露光を与えた。露光の終了した試料は、ペーパー 処理機を用いて、次の処理工程でカラー現像のタ ンク容量の2倍補充するまで、途談処理(ランニ ングテスト)を実施した。

処理工程	温度	時間	補充液*	<u>927</u>	¥ 9
カラー現像	35℃	45₺	161 m€	17	l
源白定着	30~35℃	45₺	215 πε	17	e
リンス①	30~35℃	20₺		10	e
リンス②	30~35℃	20₺		10	e
リンス③	30~35℃	20秒	350 πε	10	e
乾 燥	70~80℃	60₺			
			- d- In		

\*補充量は感光材料1㎡あたり

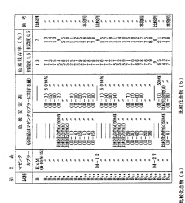
(リンス③→①への3タンク向流方式とした。)各処理液の組成は以下の通りである。

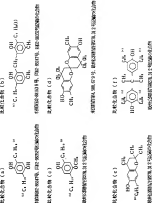
カラー現像液	タンク液	捕充液
水	800 ml	800 nl
エチレンジアミン-N.	N,	
N', N' - テトラ	メチレ	
ンホスホン酸	1.5g	2.0g

<b>9</b> Д 5 g	
臭化アンモニウム 4.0g	
水を加えて 1000m	e
p H (25℃) 6.0	
<u>リンス液</u> (タンク液と補充液は同じ)	
イオン交換水(カルシウム、マグネシウムは	各
<b>☆3ppm以下</b> )	
このようにして得られた各試料を実施例1と	a

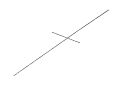
このようにして得られた各試料を実施例 1 と同様にして、マゼンタ色像の光道色試験を行なつた。 この結果を第2表に示す。







第2表から、一般式(III) で表わされる化合物 と他の公知の化合物との併用、一般式(III)で表 わされる化合物どうし、一般式(III)で表 のと合物どうし等の組合せで得られる光気年性の 改良効度は不十分であり、一般式(III)で表わされる化合物と一般式(III)で表わされる化合物と 組合せることによって初めて著しい光繁年化が達 成されることがわかる。この時に得られた光繁年 化のレルルは同時に行なった第一層のイエロー、 第五届のシアンの光繁年化のレベルにほぼ匹敵す ることがわかった。



#### 宝牌侧 3

第一原物布洛组型

ポリエチレンで両面ラミネートし、変面をコロ ナ放電処理した紙支持体の上に以下に示す層構成 の多層カラー印画紙を作裂した。 塗布液は下記の ようにして調製した。

4 エローカプラー (Ext) 50.0 g および提色防 止剤 (Gp4:1) 28.0 g に防弦エチル 150ccおよび 溶版 (Sativ-3) 1.0cc と溶版 (Sativ-4) 3.0cc を なしない-3) 1.0cc と溶版 (Sativ-4) 3.0cc を のなけい 1.0cc と溶版 (Sativ-4) 3.0cc を のなけい 1.0cc と溶版 (Sativ-4) 次溶液 (50cc に活加した後、超音被ホモジナイザーにて分散し、 得られた分散後を、下記背恋性頻整悪を含有す る塩臭化規乳剤 (臭化ಡ 0.7モル約 420 g に混 合溶粉して悪一層整布板を調製した。

第二層から第七層用の塗布液も第一層塗布液と 関格の方法で顕製した。各層のゼラチン硬化剤と しては1、2 - ピス(ピニルスルホニル)エタン を用いた

また各層の分光増感色素としては下記のものを

用がた。		E /II · · /C ·	
青感性乳剂層;アンヒドロー5	, 5′ — У Д 🗆 🛭	(3-カルボキシ-5-ヒドロ	キシー4-(3
- 3 . 3 · - 5	スルホエチルチア	- (3-カルポキシ-5-オキソ	-1-(2.5
シアニンヒドロ	オキシド	-ビスルホナトフェニル) - 2 -	ピラブリンー 4
緑感性乳剤層;アンヒドロー9	~エチルー5.5′	-イリデン) - 1 - プロペニル)	- 1 - ピラゾリ
ージフェニルー	3. 3′ - ジスル	ル)ベンゼン-2、5ージスルホ	ナートージナト
ホエチルオキサ	カルポシアニンヒ	リウム塩	
ドロオキシド		N. N' - (4, 8 - 9 t, F p	キシー9、10-
赤感性乳剤層;3、3′ージェ	チルー5ーメトキ	ジオキソー3,7-ジスルホナト	アンスラセンー
シー 9 , 11 ー ネ	オペンチルチアジ	1、5ージイル)ピス(アミノ人	タンスルホナー
カルボシアニン	ヨージド	ト)ーテトラナトリウム塩	
また各乳剤層の安定剤として	下記の物を用いた。	(3ーシアノー5ーヒドロキシ	-4-(3-
1-(2-7セトアミノーフェ	= 71	(3-シアノー5-オキソー1-	(4-スルホナ
ル)-5-メルカプトテトラ	y	ートフェニル)-2-ピラゾリン	- 4 - イリデン
- IV		- 1 - ベンタニル) - 1 - ピラゾ	リル) ベンゼン
1-フェニルー5-メルカプト	テ 2 混合物	- 4 - スルホナートーナトリウム	Œ
トラゾール	(表集)		
1 - (p - メトキシフェニル)	- 1	(曆排放)	
5ーメルカプトテトラゾール	J	以下に各層の組成を示す。数字	は塗布登(g/㎡
またイラジェーション防止染	料として下紀の物	を表す。ハロゲン化银乳剤は银換	11性 古量を設す
			0.27
支持体		マゼンタカプラー (Ext)	0.2
ポリエチレンで関面ラミネ	一トし、表面をコロ	容媒 (Solv-1)	0.2
ナ放電処理した紙支持体		溶媒 (Solv-2) 第四層 (混色防止層)	0.03
第一層(背悠落)		系四層 (灰色的近階) ゼラチン	1.70
前述の塩臭化銀乳剤(AgBr	0.74 2% 174 .	セラテン 混色防止剤 (Cpd-2)	0.065
平均粒子サイズ 0.9戸)			
ゼラチン	1.80	紫外線吸収剂 (UV-1)	0.45
イエローカブラー (ExY)	0.60	紫外線吸収剤(UV-2)	0.23
提色防止剂 (Cpd-1)	0.28	容媒 (Solv-1)	0.05
溶媒 (Solv-3)	0.01	溶媒 (Solv-2)	0.05
溶媒 (Solv-4)	0.03	第五曆 (赤 区層)	
第二曆 (混色防止層)		前述の塩臭化银乳剤(AgBr 4モ)	
ゼラチン	0.80	平均粒子サイズ 0.5厘)	0.21
混色防止剂 (Cpd-2)	0.055	ゼラチン	1.80
溶媒 (Solv-1)	0.03	シアンカプラー (ExC-1)	0.26
溶媒 (Solv-2)	0.15	シアンカプラー (ExC-2)	0.12
第三層 (縣感層)		褪色防止剤 (Cpd-1)	0.20
前述の塩臭化混乳剤(AgBr		溶媒 (Selv-1)	0.16
平均粒子サイズ 0.45 🗝 )	0.18		
ゼラチン	1.86		

を用いた。

用いた。

# 特開平3-53247 (47)

		17 M T 3 332 47 (47)
容媒 (Solv-2)	0.09	(5, 1- <u>C</u> ) -1, 2, 4-1974-n
発色促進剤 (Cpd-5)	0.15	(ExC-1) シアンカプラー
第六層 (紫外線吸収層)		2 - ベンタフルオロベンズアミドー 4 - クロ
ゼラチン	0.70	ロー5(2-(2、4-ジーtertーアミルフェ
紫外線吸収剂 (BV-1)	0.26	ノキシ) ー3ーメチルプチルアミドフェノール
帮外線吸収剂 (UV-2)	0.07	(ExC-2) シアンカプラー
i容以 (Solv-1)	0.30	2 , 4 — ジクロロー 3 — メチルー 6 — (α —
语媒 (Solv-2)	0.09	(2,4-ジーterlーアミルフェノキシ)プチ
绑七層 (保護層),		ルアミド)フェノール
ゼラチン・	1.07	(Cpd-1) 褪色粉止剂
		-(cll:-cll)
(ExY) イエローカプラー		COKIIC.II.(n) 平均分子皿 80,000
αーピパリルーαー(3-ベンジ	シルー1ーヒ	(Cpd-2) 退色助止剂
グントイニル)-2-クロロ-5-	( B - ( F	2. 5 - ジーtert - オクチルハイドロキノン
デシルスルホニル) ブチルアミド)	アセトアニ	•
и к		
(Exit) マゼンタカブラー		
7-クロロー6-イソプロビルー	3 - (3 -	
( ( 2 ープトキ シー 5 ー tertーオク	チル)ベン	
ゼンスルホニル) プロピル} - 1 H	ーピラゾロ	
(Cpd-5) 発色促進剂		(5, 1- <u>C</u> )-1, 2, 4-トリアゾール
p - (p - トルエンスルホンアミ	ド) フェニ	(ExC-1) シアンカプラー 2 - ベンタフルオロベンズアミドー 4 クロ
ルードデカン		- 5 (2 - (2, 4 - 9 - tert - 7 \ 2 - 7
(Solv-1) 熔媒		ノキシ) - 3 - メチルブチルアミドフェノール
ジ (2-エチルヘキシル) フタレ	1	(ExC-2) シアンカプラー
(Solv-2) 溶螺		2. 4-9900-3-3+ν-6-{α-
ジブチルフタレート		
(Solv-3) 溶媒		(2, 4-ジーtert-アミルフェノキシ) ブチルアミド] フェノール
ジ (ミーノニル) フタレート		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(Solv-4) 溶媒		(Cpd-1) 褪色防止剂
N. Nージェチルカルポンアミド		-(cH,-CH)-
- 2 、 4 - ジー L - アミルベンゼン		CONHC₄H+(n) 平均分子量 80,000
(UV-1) 紫外線吸収剂		(Cpd-2) 混色防止剂
2- (2-ヒドロキシー3, 5-		2. 5ージーtertーオクチルハイドロキノン
アミルフェニル)ベンゾトリアゾー	ル	
(UV-2) 紫外線吸収剤		

2 - (2 - ヒドロキシー3.5-ジー tertー ブチルフェニル)ペンゾトリアゾール このようにして作成したは料をCとし、第三層 に50モル外の(Ⅱ-1)と50モル外の(Ⅱ-1)、(Ⅱ-3)、(Ⅲ-15)、(Ⅱ-18)、 (Ⅲ-32)、(Ⅲ-34)、(Ⅲ-18)、 は(Ⅲ-39)とを併用して原加した以外は試料 Cと同様にして他の試料を作成した。

これらの試料に実施例 I に記載した方法で露光 を与え、別途上区既光材料に像様露光を与えた試 料をペーパー処理機を使用して、下記処理工程で カラー現像のタンク容量の 2 倍補充するまで連続 処理 (ランニングテスト)を行ってから、処理 て作の像を得た。

処理	里工程	温度	時間	捕充液*	タンク容量
カラー	現像	35℃	45秒	161 <i>m</i> €	17 €
源白	定着	30~36℃	45秒	215 <i>m</i> €	17 €
安	定①	30~37℃	20₺⊅		10 ℓ
安	定②	30~37℃	20₺	_	10 €
安	定③	30~37℃	20₺		10 €
安	定④	30∼37℃	30₺	248 <i>mℓ</i>	10 £
乾	燥	70~85℃	60₺		

pH(25℃) 10.05 10.45 <u>漂白定薔液</u> (タンク液と補充液は同じ)

水 400m & 400m & チオ硫酸アンモニウム (70%) 100m & このようにして得られた各試料を実施例1と同様にして、マゼンク色像の光速色試験を行なつた よる、実施例1や2と同様に本登録の一秒式

(II) で表わされる化合物と一般式 (III) で表わ される化合物とを併用したは料はいずれも初度度 1.5と0.5における色素残存率はほぼ等しく、 しかもこれらの化合物を添加することによって大 巾に光堅牢性が改良されることがわかつた。 (発明の効果)

本発明による式(I)、(II)および(II)の 化合物を組合せて用いることによって、色再現性 がよく、しかも高発色濃度部から成発色濃度部から たる全発色濃度域において光堅平性が優れ、更 にステインの像牛もゆないカラー写真が組られる。

特許出願人 富士写真フイルム株式会社

\*感光材料1㎡あたりの補充量

(安定④→①への4タンク向流方式とした。) 各処理液の組成は以下の通りである。

カラー現像液 タンク液 補充液 800 -6 800 ml 2.00 エチレンジアミン四酢酸 2.00 5. 6 - ジヒドロキシベ ンゼン-1.2.4-トリスルホン酸 0.30 0.3g トリエタノールアミン 8.0g 8. Og 塩化ナトリウム 1.42 25 g 25 g 世段カリウム N-エチル-N- (B-メタ ンスルホンアミドエチル) -3-メチルー4-アミノ 7.00 アニリン硫酸塩 5. 0g ジエチルヒドロキシルアミン 4.2g 6. Qe 蛍光増白剤(4,41-ジア

# 手 続 補 正 書

2,0g

1000 ml

平成 2年 2月 22 11

2.5g

1000 ml

特許庁長官 段

水を加えて

ミノスチルベン系)

- 1. 事件の表示 平成1年特麗第189038号
- 2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520) 富士写真フィルム株式会社代表者 大 西 質 (ごう)

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7484株式会社 東京本社 課法 (406)2537



## 纬朗平3-53247 (49)

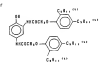
- 4. 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」 の概
- 5. 補正の内容

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下 記の通り補正する。

- 1) 第9頁4行目の
  - 「到った」を 「至った」

## と補正する。

2) 第44頁の(1-15)の化学構造式を



### と補正する。

第81頁7行目の「一方」から81頁9行目の「好ましい」までの

記載を削除する。

4) 第91頁の一般式 [C-N]の化学構造 式を

z (x.. - i..) = 8.

と補正する。

以上

平成 2 年 6 月 27日

特許庁長官 殿

- 事件の表示 平成1年特願第189038号
- 2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

 
 住 所
 神奈川県南足橋市中沼210番地名

 名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代表者
 大 西 賞

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真74%4株式会社 東京本社 電話 (406)2537





手 続 補 正 書 🗓 4. 植正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」

5. 補正の内容

明細書の「発明の詳細な説明」の欄を下記のように補正する。

(1) 第187頁12行目の後に別紙の記載を挿 入する。

以上 .

84 AE

本発明は、その他反転カラーペーパーや反転カ ラーフィルムなどの各種のカラー感光材料にも好ましく適用される。以下のその具体例を実施例で 説明する。

## 実施例 4

特開平1-158431号の実施例2に記載の カラー写真添光材料 (反転カラーペーイー)を作成した。但し、第6層(係感度減緩緩)と第7層 (高速度減速層)のそれぞれには、本発明の化合物(II-18)が0、10g/耐合されている が、更にスティン防止関として下記のCP4-2 5をそれぞれ0、01g/耐を添加した。

$$CH_{2} - CH_{3} - CH_{3}$$
 $CH_{3} - CH_{4} - CH_{2} + CH_{3} + CH_{3} + CH_{4} + CH_{2} + CH_{3} + C$ 

このようにして作成した試料をDとし、第6層 および第7層にマゼンタカプラーに対し50モル %の一般式(Ⅱ)で表わされる化合物を添加した

オクタンジオール

# 校 第3層のような組合せの試料を作成した。

これらの試料をセンシトメトリー用の連続ウェッジを使用して露光を与えた後、以下の現像処理 工程によって現像処理した。

## 処理工程

第一現	集 (白黑現像)	38℃	75₩
*	纯	38℃	90₺
反転舞	光	1001ux以上	60秒以上
カラー	現像	38°C	135₩
*	洗	38℃	45 H
漂白定	#	38℃	120 원
*	洗	38℃	135₩
69	82		

## 処理液組成

(	<b>19</b> –	现	像	液	)								
	= +	ij	п	-	Ν		N		Ν	-			
	ŀ	ıJ	¢	Ŧ	V	×	ホ	ス	未	ν			
	Ď2		Ħ	+	۲	IJ	ゥ	٨					0.6ε
										_			

4.0g

( p H 10.40)

亜硫酸カリウム	30.0 g	= F "   D - N , N , N	
チオシアン酸カリウム	1.2 €	ートリメレチンホス	
炭酸カリウム	35.0 g	ホン酸・五ナトリウ	
ハイドロキノンモノス		ム塩	0.5 g
ルホネート・カリウ		ジエチレントリアミン	
ム塩	25.0 g	五酢酸・五ナトリウ	
ジェチレングリコール	15.0 m2	ム塩	2.0 g
1-フェニル-4-ヒ		亜硫酸ナトリウム	2.0 g
ドロキシメチルー 4		炭酸カリウム	25.0 g
-メチルー3ーピラ		ヒドロキシルアミン	
ゾリドン	2.0 g	硫酸塩	3.0 g
臭化カリウム	0.5 g	$N-x+\nu-N-(\beta$	
沃化カリウム	5.0 mg	ーメタンスルホンア	
水を加えて	1 &	ミドエチル) - 3 -	
	( p H 9.70 )	メチルー4-アミノ	
(カラー現像液)		アニリン硫酸塩	5.0 g
ベンジルアルコール	15.0 ≠2	臭化カリウム	0.5 g
ジェチレングリコール	12.0 m2	沃化カリウム	1.0 mg
3. 6-ジチア-1.8		水を加えて	1.2

0.2 g

### (漂白定着液)

2ーメルカプトー1.

- n	1.0
エチレンジアミン四	
4- 54 4 L n A	

このようにして得られた各は料をキセノンテス ター (Xe) (照度20万Lux)で10日間間 射後のマゼンタ色素の残存率を初渡度1.5と0.

このようにして作成した試料をE。とする。M-33

C p d - 2 6

**ポビ、太奈明の一般式(Ⅱ)の化合物を第7**、

5で評価した。

この結果を第3表に示す。

第3表

5.0 g

(pH 6.50)

战料	一般式(II)	マゼンタ色素	領老	
100,000	の色像安定剤	初濃度1.5	初濃度 0 . 5	111 -5
D		6 2	4 4	比較例
D,	II - 1	8 0	8 1	本発明
D.	II - 2	8 2	8 1	
D,	II - 1 5	8 3	8 0	
D.	II - 2 4	8 2	8 2	
D,	II - 2 5	8 0	8 1	*

第3表から明らかなように木発明の組合せであ

る試料D<sub>1</sub> ~D,は高濃度、低濃度ともに光堅牢 性改良効果に優れている。

## 実施例 5

特開平2-854号の実施到1の試料101に 従ってカラー受売材料(反転カラーフィルム)を 作成した。但し第7層(第1接感表別層)には、 第9回化合物(目-18)を0.03ェ/ボネ 第8層(第2接受影照)にも本発明の化合物(目

8、9層にそれぞれ第4表のように添加して、試料已、~ E。を作成した。

これらの試料をセンシトメトリー用連続ウェッジを通してמ光した後、前記特問平2-854の 実籍例1に記載の現像処理工程によって現像した。

このようにして得られた各試料をキセノンテス ター (Xe) (開度20万Lux)で4日間曜射 後のマゼンタ色素の残存率を初濃度1.5と0. 5で終価した。

この結果を第4表に示す。

第 4 表

試料 色形 -18	一般式(II)の 色像安定剤(II	マゼンク色素		
	四線女定剤(II -18に対して50 モル%添加)	初爆度1.5	初濃度 0.5	備考
Е		5 0	2 7	比較例
Ε,	II ~ 1	7 4	7 3	本発明
E :	II - 2	7 2	7.3	
Ε,	I - 1 5	7 3	7 0	
Ε.	II - 2 4	7 1	7 1	
Е,	II - 2 5	7 3	7 2	-

第4妻から明らかなように本発明の組合せである試料 E、~E。は高濃度、低濃度ともに光堅率性改良効果に優れている。